

11 Publication number:

0 358 940 A1

(2)

#### **EUROPEAN PATENT APPLICATION**

21 Application number: 89114632.6

② Date of filing: 08.08.89

(i) Int. Cl.5: C12N 15/60 , C07H 21/04 , C12N 1/20 , C12N 9/88 , C12P 13/04 , C12P 13/08 , C12P 13/12 , C12P 13/06 , C12P 13/14 , C12P 13/24 , C12P 13/10 , //(C12N1/20, C12R1:15),(C12N1/20, C12R1:13)

3 Priority: 12.09.88 GB 8821319

4 Date of publication of application: 21.03.90 Bulletin 90/12

Designated Contracting States:
 BE DE ES FR GB IT NL SE

Applicant: Degussa Aktiengesellschaft
 Weissfrauenstrasse 9
 D-6000 Frankfurt am Main 1(DE)

(2) Inventor: Bachmann, Bernd, Dr. Meyerfeld 10a D-4806 Werther(DE) Inventor: Thierbach, Georg, Dr. Gunststrasse 21 D-4800 Bielefeld 1(DE) Inventor: Kallnowski, Jörn Drögestrasse 25 D-4800 Bielefeld(DE)

inventor: Pühler, Alfred, Prof. Dr.

Am Waldschlösschen 2 D-4800 Bleiefeld 15(DE) Inventor: O'Reagan, Mike 3 rue de Schaffhouse F-67000 Strasbourg(FR)

Inventor: Viret, Jean François

26 rue des Muguets F-67380 Lingolsheim(FR) Inventor: Lepage, Pierre 1 rue de la Division Leclerc F-67000 Strasbourg(FR)

Inventor: Lemoine, Yves

4 rue des Alisiers

F-67000 Strasbourg-Neudorf(FR)

② DNA fragment coding for phosphoenolpyruvat corboxylase, recombinant DNA carrying said fragment, strains carrying the recombinant DNA and method for producing L-aminino acids using said strains.

The invention relates to a DNA fragment coding for phosphoenolpyruvate carboxylase, recombinant DNA carrying said fragment, strains of the genus Corynebacterium or Brevibacterium carrying the recombinant DNA and method for producing L-amino acids using said strains.

P 0 358

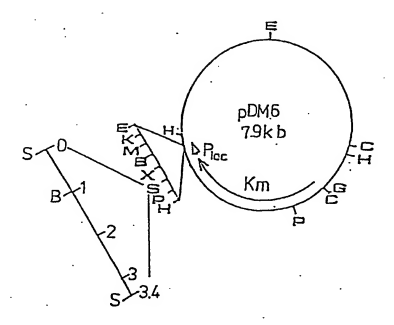


Figure 7: Restriction map of pDM6. See figure 6 for legends to symbols.

#### **DNA FRAGMENT**

#### Background of Invention

#### Field of Invention

5

The present invention relates to a DNA fragment isolated from a C. glutamicum strain coding for PEPC and to recombinant DNA carrying said fragment, strains carrying the recombinant DNA and to the method for producing L-amino acids using said strains.

10

#### Description of the Prior Art:

The enzyme phosphoenolpyruvate carboxylase (EC 4.1.1.3.1; PEPC) is of particular interest in the metabolism of amino acids, since it is involved in a so-called anapterotic function, which ensures a constant supply of oxaloacetate to the cell.

Oxaloacetate in turn occupies a central position in the metabolism of amino acids, both as the immediate precursor of L-aspartate and as a member of the tricarboxylic acid (TCA) cycle. Indeed, amino acids such as L-lysine, L-methionine, L-threonine and L-isoleucine derive from L-aspartate in a series of branched and highly interregulated biosynthetic pathways, whereas amino acids such as L-glutamate, L-glutamine, L-proline, L-arginine, L-citrulline, L-ornithine etc. derive from intermediates of the TCA cycle.

Thus, PEPC ativity is implicated in the biosynthesis of all the amino acids hereabove mentionned.

It is apparent from the above considerations that the biosynthetic levels of amino acids, such as L-lysine, might vary depending on the intra-cytoplasmic specific activities of enzymes such as PEPC.

Considering the important role played by PEPC in the biosynthesis of amino acids, it has always been desirable to try to provide improved means for the production of amino acids by increasing the activity of PEPC.

For example, European Patent Application EP-A-0143195 discloses the cloning of the ppc gene isolated from Brevibacterium lactofermentum ATCC 13869 and the transformation of bacteria of the genera Corynebacterium with a recombinant plasmid, carrying said gene in order to produce L-lysine or threonine.

The prior art has also described Corynebacterium melassecola strains transformed with a recombinant plasmid DNA carrying the ppc gene of C.melassecola.

These strains show an increased PEPC activity, but no evidence is provided for an increase of amino acid production (FR-A-2581653).

There is no suggestion in these publications to enhance the fermantative production of amino acids, especially L-lysine, by cloning the ppc gene isolated from Corynebacterium glutamicum.

#### Summary of the Invention:

The inventors have discovered that, when introducing the genetic information coding for PEPC into an appropriate vehicle capable of replicating in Corynebacteria or Brevibacteria, and the resulting hybrid vehicle carrying said genetic information is replicated in an appropriate Corynebacterium or Brevibacterium host or recipient, the transformed microorganism is an excellent producer of L-amino acids, especially L-lysine.

This invention is of particular interest since many strains of Brevibacterium and Corynebacterium genera producing high amounts of L-amino acids can be utilized as hosts.

The invention thus relates to a process for the fermentative production of L-amino acids and to the various genetic and microbiological elements involved in said process. For example, the invention relates to the isolated form of the gene for PEPC, to various vehicles containing said gene, which vehicles are replicable in above mentioned bacteria, to various microbes of said microorganisms containing such vehicles, and to various fermentation processes for the production of L-amino acids.

Description of the Preferred Embodiments:

The present invention relates to a DNA fragment isolated from a C.glutamicum strain containing a genetic sequence comprising information coding for the production of a protein having the activity of phosphoenolpyruvate carboxylase (PEPC).

The donor may be one which is either mutated in ppc gene, or which is wild type in ppc gene.

The DNA fragment consists essentially of 3422 base pairs, is flanked at its terminii by Sal I restriction sites and is coding for the production of PEPC, which shows the N-terminal amino acid sequence Thr¹ - Asp -Phe - Leu - Arg⁵ -Asp - Asp - Ile - - Arg - Phe¹o -Leu - Gly - Gln - Ile - Leu¹⁵.

The structural gene coding for PEPC consists of 2757 base pairs.

The PEPC of interest is not stimulated by acetyl CoA.

10

15

20

25

30

A recombinant DNA containing a DNA fragment consisting of the ppc gene can be constructed according to conventional methods for example, by digesting chromosomal DNA and vector plasmid with a restriction enzyme, followed by treatment with a DNA ligase or by digesting chromosomal DNA and vector plasmid with a restriction enzyme, followed by treatment of cleaved terminals with terminal transferase, DNA polymerase, etc., and succesive treatment with a DNA ligase, etc. (Methods in Enzymology 68 (1979)).

To isolate the ppc gene, a genomic bank of C.glutamicum ATCC 13032 was constructed in the plasmid pUC18, a vector commonly used for cloning in the gram negative bacterium E. coli. The ppc gene was isolated by complementation of known E. coli mutant strains affected in the corresponding genes. Candidates clones were analysed and shown both genetically and enzymatically to bear inserts containing the sought after gene.

The ppc gene was later subcloned onto so-called plasmid shuttle vectors (vehicles) allowing its propagation in both E., coli and the original Corynebacterium host, or any type of glutamate producing strain, in order to provide a recombinant DNA molecule containing the new DNA fragment inserted in a vector capable of replication in a glutamate producing strain.

Of particular interest are the vectors pZ1 and pCV 22.

Plasmid pZ1 comprises a drive unit region capable of propagating in Coryneform glutamic acid producing bacteria and E.coli, and having at least a region to express resistance to a drug.

pZ1 is disclosed in the German Patent Application 37 37 729.9.

pCV 22 is an essentially pure plasmid, which is characterized by a length of 4,5 kb and a restriction endonuclease clevage chart shown in Figure 6.

The vectors can be obtained from the cells of microorganisms on deposit, by lysing the cells according to the state of art.

The recombinant DNA containing the ppc gene of wild type or mutant type can be introduced into microorganisms preferred of the genus Corynebacterium or Brevibacterium by known transformation methods.

Vehicles capable of replication in said microorganisms are the plasmids pDM 2 or pDM 6 (restriction maps shown in Figure 5 and 7).

C.glutamicum, C.melassecola, B.lactofermentum and B.flavum are preferred as recipients or hosts, especially bacteria already known for the production of amino acids.

For the expression of the ppc gene in the transformed strains, any promoter known as efficient in Corynebacterium or Brevibacterium can be used. They may be endogenous promoters of these strains, that is promoters controlling the expression of genes originally belonging to the strain. They may also be exogenous promoters, among which the promoter ptac, plac, ptrp,  $P_R$  and  $P_L$  of phage  $\lambda$ , can be mentionned.

A further object of the invention is a process for the production of an amino acid selected especially from the group L-lysine, L-methionine, L-threonine, L-isoleucine, L-glutamate, L-glutamine, L-proline, L-arginine, L-citrulline and L-ornithine especially L-lysine.

The methods of culturing the L-amino acid producing strains thus obtained are conventional, and are similar to the methods for the cultivation of known L-amino acids producing microorganisms.

The culture medium employed can be a conventional medium containing carbon sources, nitrogen sources, and organic ions and, when required, minor organic nutrients such as vitamins and amino acids. Examples of suitable carbon sources include glucose, sucrose, lactose, starch hydrolysate and molasses. Gaseous ammonia, aqueous ammonia, ammonia salts and other nitrogencontaining materials can be used as the nitrogen source.

Cultivation of the transformed organisms containing the vehicle carrying the ppc gene is conducted under aerobic conditions in which the pH and the temperature of the medium are adjusted to a suitable level and continued until the formation of L-amino acid ceases. In a preferred embodiment a transformed Corynebacterium glutamicum is used, selected from the group of those having the identifying characteristics of Corynebacterium glutamicum DSM 4697 deposited under the provisions of the Budapest Treaty on

July 8, 1988 at Deutsche Sammlung von Mikroorganismen (DSM).

The amino acids, which accumulate in the culture medium, can be recovered by conventional procedures.

By the methods of the present invention, L-amino acids, especially L-lysine, can be produced in higher yields than has been achieved in previously known methods using artificial mutants of Brevibacterium and Corynebacterium.

Having generally described this invention, a further understanding can be obtained by reference to certain specific examples, which are provided herein for purposes of illustration only, and are not intended to be limiting, unless otherwise specified.

10

#### 1. Isolation of the Corynebacterium glutamicum ATCC13032 ppc gene.

#### 1.1 Construction of genomic bank of C. glutamicum ATCC13032

Total DNA from C. glutamicum ATCC13032 was Isolated as described by Chater et al. (Curr. Topics Microb. Immunol. 96, 69 pp (1982)) and partially digested with Sau3Al. Fragments ranging in size from 4-20 kb were purified from low melting temperature agarose. The DNA solution, was dialyzed against 2 L of TE buffer (Tris 10 mM, EDTA 1 mM). 2 μg of size fractionated chromosomal DNA was ligated using T4 DNA Ligase with 1 μg of plasmid pUC18 (Yanish-Perron, C. et al. (1985) Gene 33, 103 pp) which had been digested with BamHI and treated with alkaline phosphatase.

E. coli NM522 (Gough, J.A. and Murray, N.E. (1983) J. Mol. Biol. 166, 1 pp) was transformed according to Hanahan (J. Mol. Biol. 166, 557 pp (1983)) with the ligation mixture and transformants were selected at 37°C on LB agar plates (Davis, R.W. et al. (1980) Advanced Bacterial Genetics, Cold Spring Harbor Laboratory) containing ampicillin (100 μg/ml) and 5-bromo-4-chloro-indolyl-β-D-galactopyranoside (X-gal, 50 μg/ml). 80 % of clones were colourless on X-gal plates, indicating the presence of inserted DNA. To estimate more precisely the efficiency of cloning, plasmid DNA from 46 colourless clones was examined by restriction enzyme digestion: 7 % of clones contained no inserts; 41 % of clones contained small inserts with an average size of 0.5 kb; 52 % of clones contained inserts ranging in size from 1.35 kb to 8.5 kb with an average size of 5 kb.

In total 10<sup>4</sup> clones were obtained upon transformation of strain NM522. These clones were pooled in 4 families (CgSA, CgSB, CgSC and CgSD) and plasmid DNA was prepared by CsCl-EtBr density gradient centrifugation.

35

#### 1.2 Cloning of the ppc gene

Competent cells of E. coll XH11 (Mountain, A. et al.(1984) Mol. Gen. Genet 197, 82 pp) were transformed with 5 x 200 ng of each of the families of the C. glutamicum gene bank. Transformation mixes were spread on M9 agar (Miller, J.H. (1972) Experiments in Molecular Genetics, Cold Spring Harbor Laboratory) plus arginine (50 µg/ml) and ampicillin (100 µg/ml) and on LB plus ampicillin (100 µg/ml). A transformation frequency of 10<sup>4</sup>/µg was obtained on LB plus ampicillin. 108 clones were isolated on M9 agar containing arginine and ampicillin from the transformation with family CgSD. Restriction enzyme digestion of isolated DNA indicated that all clones contained the same plasmid. The plasmid (pTG1200) consisted of pUC18 plus an insert of approximately 5 kb. A restriction map of the insert of pTG1200 is shown in Figure 1. Retransformation of XH11 by pTG1200 led to complementation of the ppc mutation. Southern hybridisation (Maniatis, T. et al. (1982) Molecular Cloning, Cold Spring Harbor Laboratory) confirmed that chromosomal DNA of C. glutamicum ATCC13032 had been cloned in pTG1200.

50

## 1.3 Localization of the ppc gene on the cloned DNA fragment.

To better localize the ppc gene, subcloning experiments were undertaken. Digestion of pTG1200 with Sall generates an internal fragment of 3.5 kb (Figure 1). pTG1200 digested with Sall was ligated with Sall cut pBR322 (Bollvar, F. et al. (1974) Gene 2, 95 pp). To eliminate religated pTG1200 molecules the ligation mixture was digested with Xbal. E. coli XH11 was transformed with the ligation mixture and plated on M9 agar containing arginine and ampicillin. Plasmid DNA of complemented clones was examined and found to

consist of pBR322 plus the 3.5 kb Sall fragment of pTG1200,

The constructed plasmid was designated pTG1201 (Figure 2) and the corresponding strain XH11 pTG1201.

1.4 Measurement of enzyme activity in C. glutamicum ATCC13032 and in E. coli clones carrying a recombinant plasmid containing the DNA fragment with the C. glutamicum ppc gene.

Phosphoenolpyruvate carboxylase activity was assayed in C. glutamicum ATCC13032 and in E. coli strain XH11 pTG1201. E. coli strain MM294 (Hanahan, D. (1983) J. Mol. Biol. 166, 557 pp) was used as a positive control and strain XH11 as negative control. C. glutamicum ATCC13032 was cultivated in MMYE medium (Katsumata, R. et al. (1984) J. Bact. 159, 306 pp) and E. coli strains in M9 medium supplemented with arginine (50 μg/ml) and ampicillin (100 μg/ml) in the case of XH11/pTG1201, with thiamine (200 μg/l) in the case of MM294 and with sodium succinate (5 g/l) and arginine (50 μg/ml) in the case of XH11. The growth conditions were 37°C and 150 rpm for E. coli strains and 30°C and 150 rpm for C. glutamicum.

The cultures were harvested by centrifugation at the beginning of the stationary phase of growth and washed three times with a buffer composed of 100 mM Tris/Hcl pH 7.5 and 1 mM DTT. Disruption of the cells was performed in a glass bead mill (MSK-Homogenisator; B. Braun Melsungen, FRG). PEP carboxylase activity in the clear supernatents was determined after extensive dialysis against 100 mM Tris-Hcl pH 7.5; 0.8 M (NH<sub>4</sub>/SO<sub>4</sub>; 1 mM DTT. The modified malate dehydrogenase coupled assay (Ozaki, H. and Shiio, J. (1969) J. Biochemistry 66, 297 pp) was used and NADH disappearance was followed photometrically at 340 nm. The assay mixture included the following components: 6 mM PEP; 10 mM NaHCO<sub>3</sub>; 100 mM Tris/HCl pH 7.5; 0.15 mM NADH; 2 U/ml malate dehydrogenase (pig heart); 3.3 mM MnSO<sub>4</sub> and PEP carboxylase preparation in a final volume of 1 ml. Unspecific NADH decomposition was measured before starting the reaction by addition of Mn\*. Protein concentration was determined by the methods of Lowry et al. (Lowry,O.H. et al. (1951) J. Biol. Chem. 193, 265 pp) or Bradford et al. (Bradford, M.M. (1976) Analyt. Biochem. 72, 248 pp).

The data shown in Table 1 confirm that the 3.5 kb Sall DNA fragment cloned from C. glutamicum ATCC13032, contained in plasmid pTG1201, encodes the phosphoenolpyruvate carboxylase gene.

In particular, the effect of acetyl-CoA known to stimulate phosphoenolpyruvate carboxylase from E. coli (Izui, K. et al. (1981) J. Biochem. 90, 1321 pp) and Brevibacterium flavum (Ozaki, H. et al. (1969) J. Biochem. 66, 297 pp) was investigated. From the results shown in Table 1 it is evident that phosphoenol-pyruvate carboxylase from C. glutamicum ATCC13022, either produced in its original host or as a result of cloning into E. coli to form strain XH11/pTG1201, is not stimulated by acetyl-CoA under the assay conditions described above.

Table 1

without acetyl-CoA	in the presence 0.2
acoty, con	mM acetyl-CoA
0.226	0.225
1.010	0.158 1.090
0.0	0.0
	0.035 1.010

coli strains.

2. Determination of the nucleotide sequence of the ppc gene of C. glutamicum ATCC13032.

The nucleotide sequence of the entire 5 kb insert of pTG1200 was sequenced using a shot gun

55

50

30

40

approach (Messing, J. et al. (1981) Nucleic Acids Res. 9, 309 pp). The Smal site of pTG1200 was replaced by an Xbal site by cloning of a blunt ended oligomer (GTGTCTACAGTG) to generate a new plasmid called pTG1202. 10 µg of the 5.0 kb Xbal insert of pTG1202 was purified from low-melting-temperature agarose. The fragment was re-circularised using T4 DNA ligase, randomly fragmented by sonication and finally blunt ended using Klenow polymerase in the presence of 2 mM of each dATP, dGTP, dCTP and dTTP. Fragments ranging from 300-800 bp in size were isolated from low melting point agarose and ligated with Smal digested M13mp8 phage (Messing, J. and Vieira, J. (1982), Gene 19, 269-276). 160 clones were sequenced by the chain termination method (Sanger, F. et al. (1977) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74, 5463 pp) and over-lapping clones indentified by computer-aided analysis (DNASTAR, Inc., 1801 University Ave, Madison, WI53705, USA). The entire sequence of the inserted DNA fragment contained in pTG1202 bearing the ppc gene of C. glutamicum ATCC13032 is shown in Figure 3.

The entire sequence which has been determined is 4885 bp in length. A search for possible protein encoding regions has revealed a long open reading frame (ORF) showing homology to ppc gene sequences from E. coli (Fujita, N. et al. (1984) J. Biochem. 95, 909 pp) and other organisms (katagiri, F. et al. (1985) Gene 38, 265 pp and Izui, K. et al. (1986) Nucleic Acids Res. 14, 1615 pp) indicating that this ORF encodes the PEP carboxylase gene. This ORF is contained within the 3.5 kb Sall DNA fragment extending between coordinates 652 and 4077, cloned in pTG1201. Sequence analysis identified two possible start sites of translation (coordinates 921 and 906) giving rise to a protein product of either 919 or 924 amino acids respectively.

20

#### 2.1 Determination of the N-terminal sequence of the PEP carboxylase protein.

In order to precisely identify the initiation codon of the <u>ppc</u> gene product, the N-terminal amino acid sequence of the PEP carboxylase protein was determined.

Purification of PEP carboxylase from <u>C. glutamicum</u> ATCC13032 was performed after disruption of the cells using a glass bead MSK-Homogenisator. After precipitation of nucleic acids by 0-3% Streptomycine sulphate, a fractionated (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> SO<sub>4</sub> (0-50% and 50-70%) precipitation was performed. The redissolved pellet from the 50-70% (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> SO<sub>4</sub> precipitation was dialyzed against starting buffer (20 mM Tris/Hcl pH 7.5; 100 mM (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>; 1 mM DTT) and further purified by ion exchange chromatography on Q Sepharose fast flow. Gel-filtration on Sephacryl S300 superfine was then performed with the concentrated PEP carboxylase fractions: elution was with stabilizing buffer (100 mM Tris/Hcl pH 7.5; 800 mM (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>; 1 mM DTT). Finally, samples were processed through an affinity chromotography step on Blue Sepharose, eluted using L-aspartate (70 mM) and dialyzed against stabilizing buffer to remove aspartate. The homogenous PEP carboxylase fractions - as proved by SDS-PAGE - were then concentrated by a factor of about four using a speed-vac concentrator at 5°C.

Desalting of enzyme fractions (1 ml containing about 25 µg of protein) was performed by dilution with 5 ml TRIS/HCl 100 mM pH 7.5. Samples were then concentrated to a final volume of 1.5 with a 8400 Amicon concentrator using a YM30 membrane (2.5 cm diameter). This procedure was repeated twice. The concentrated solution was divided into three (2 ml) Eppendorf tubes. Protein precipitation was then performed at -80°C 48 h after addition of ethanol (2 ml) in each Eppendorf tube. Pellets were pooled, washed twice with -80°C cooled ethanol/water (80/20 V/V). Samples were loaded on a precycle filter for sequencing after solubilization in formic acid. Sequencing was performed on an Applied Biosystem 470A protein sequencer with an on-line 120A PTH-analyser.

The obtained sequence is the following:

Thr1-Asp-Phe-Leu-Arg5-Asp-Asp-Ile-Arg-Phe-10-Leu-Gly-Gln-Ile -Leu15

This result shows that PEP carboxylase is encoded by the ORF of 919 amino acids stretching between the ATG codon at position 921 and the TAG codon at position 3678. The initiation codon lies about 14 base pairs downstream from a putative Shine-Dalgamo sequence (coordinates 900-908, Figure 3).

50

# 3. Cloning and expression of the ppc gene from C. glutamicum ATCC13032 in C. glutamicum ATCC13032.

55

#### 3.1 Construction of the C. glutamicum/E. coli shuttle vector pZ1.

The structure of the plasmid shuttle vector pZ1 is shown in figure 4. It was constructed from E. coli

vector pACYC177 (Chang, A.C.Y. and Cohen, S.N. (1978) J. Bact. 134, 1141 pp) and from <u>C. glutamicum</u> plasmid pHM1519 (Miwa, K. et al. (1984) Agric. Biol. Chem. <u>48</u>, 2901 pp) as disclosed in Deutsche Patentanmeldung 3737729.9 <u>E. coli</u> strain DM272-3 containing plasmid vector pZ1 was deposited at the Deutsche Sammlung von Mikroorganismen under DSM4242.

#### 5

## 3.2 Cloning of the ppc gene onto the C. glutamicum/E. coli shuttle vector pZ1.

Plasmid pTG1200 was isolated from E. coli XH11/pTG1200 and partially digested with Sau3A and plasmid pZ1 isolated from DM272-3 (= DSM4242) was linearized with Bqlll. Both DNAs were mixed, ligated with T4 DNA Ligase and the ligation mixture used to transform E. coli XH11. Transformants were selected on M9 agar containing arginine (50 µg/ml) and Kanamycin (10 µg/ml). Plasmid-DNA from one of the transformants called XH11/pDM2 was isolated and characterized by restriction mapping. The structure of pDM2 is shown in Figure 5. Enzyme measurements revealed that strain XH11/pDM2 had a phosphoenol-pyruvate carboxylase activity which was not stimulated by acetyl-CoA (Table 2) as was shown in Table 1 for strain XH11/pTG1201.

#### Table 2

25

30

Strains

Phosphoenolpyruvate carboxylase activity (U/mg protein)

without acetyl-CoA in the presence of 0.2 mM acetyl-CoA

C. glutamicum ATCC13032 0.226 0.225
E. coli XH11 0.0 0.0

Phosphoenolpyruvate carboxylase activity in dialyzed homogenates obtained from C. glutamicum ATCC13032 and from E. coli strains XH11 and XH11/oDM2.

0.261

0.272

#### 35

#### 3.3 Construction of the C. glutamicum vector PCV22.

E. coli XH11/pDM2

Plasmid pHM1519 (Miwa, K. et al. (1984) Agric. Biol. Chem. 48, 2901 pp) isolated from C. glutamicum ATCC13058 was cut with Bglll and ligated to the pUCB (Vieira, J. and Messing, J. (1982) Gene 19, 259 pp) derivative pSVB21 (Arnold, W. et al. Gene (1988) 70, 171 pp) cut with BamHl. The ligation mixture was used to transform E. coli strain JMB3 (Vieira, J. and Messing, J. (1982) Gene 19, 259 pp) and transformants were selected on LB agar containing ampicillin. Plasmid DNA was isolated from one of the transformants and called pECS100.

The Kanamycin resistance gene of Tn5 (Jorgensen, R.A. et al. (1979) Mol. Gen. Gen. 177, 65 pp) was isolated as an Xhol-Sall DNA fragment from a pACYC184 (Chang, A.C.Y. and Cohen, S.N. (1978) J. Bact. 134, 1141 pp) derivative carrying Tn5 and inserted into the Sall site of pECS 100 to form pECS300 which was transferred to C. glutamicum ATCC13032 by transformation (Yoshihama, M. et al. (1985) J. Bact. 162, 591 pp).

Plasmid pECS300 was isolated from strain ATCC13032/pECS300 digested with Smal, religated and used to transform C. glutamicum ATCC13032. Plasmid was isolated from one of the transformants, characterized by restriction mapping and called pECS330.

The E. coli replicon including the  $\beta$ -lactamase resistance gene was deleted from pECS330 by digestion with HindIII, religation and transformation to form the C. glutamicum vector pCV20.

Plasmid pCV20 was digested with Smal and ligated with the 0.322 Kb Pvull fragment of pUC19 carrying the E. coli lacZ promoter and the multiple cloning site (Yanisch-Perron, C. et al. (1985) Gene 33, 103 pp). C. glutamicum ATCC13032 was transformed with the ligation mixture. Plasmid DNA was isolated from one of the transformants, named pCV22 and its structure confirmed by restriction mapping. The structure of pCV22 including its construction as described above is shown in figure 6.

#### 3.4 Cloning of the ppc gene onto the C. glutamicum vector pCV22.

Plasmid pDM2 was isolated from E. coli strain XH11/pDM2 by ethidium bromide CsCl density gradient centrifugation and used to transform C. glutamicum ATCC13032 as described by Yoshihama et al. (J. Bact. 162, 591 pp (1985)). Plasmid DNA was isolated from one of the transformants and shown to have the structure of pDM2.

Plasmid pCV22 was isolated from ATCC13032/pCV22 cut with Sall and treated with calf intestine alkaline phosphatase. Plasmid pDM2 was cut with Sall and Smal. Both DNA's were mixed, ligated with T4 DNA Ligase and the ligation mixture used to transform C. glutamicum ATCC13032 (Yoshihama, M. et al. (1985) J. Bact. 162, 591 pp). Plasmid DNA designated pDM6 was isolated from one of the transformants and characterized by restriction mapping. The structure of pDM6 is shown in Figure 7.

# 3.5 Measurement of enzyme activity in C. glutamicum clones carrying a recombinant plasmid containing the DNA fragment with the ppc gene.

Phosphoenolpyruvate carboxylase was measured in C. glutamicum strains ATCC13032/pCV22, ATCC13032/pDM2 and ATCC13032/pDM6. The result is shown in Table 3.

Table 3

C. glutamicum strains Phosphoenolpyruvate carboxylase activity (U/mg protein) in the absence of acetyl-CoA

ATCC13032/pCV22 0.250

ATCC13032/pDM2 0.240

ATCC13032/pDM6 0.996

Phosphoenolpyruvate carboxylase activity in dialyzed homogenates obtained from different C. glutamicum strains.

homogenates obtained from different C. glutamicum strains.

4. Effect of plasmid pDM6 on PEP carboxylase activity and on the lysine excretion of the lysine excreting strain C. glutamicum DM58-1.

C. glutamicum strain DM58-1 is a derivative of strain ATCC13032, resistant to 50 mM of the L-lysine analogue S-2-aminoethyl-DL-cysteine, obtained after conventional N-methyl-N'-nitro-N-nitrosoguanidine mutagenesis.

Plasmid pDM6 and as a control plasmid pCV22 were introduced into <u>C. glutamicum</u> DM58-1 to give strains DM58-1/pDM6 and DM58-1/pCV22. Strain DM58-1/pDM6 was deposited at the Deutsche Stammsammlung von Mikroorganismen under DSM4697. The results obtained by measuring the specific PEP carboxylase activity and the concentration of excreted lysine as well as sucrose consumption are shown in Table 4.

The stimulating effect of the elevated level of PEP carboxylase exerted by the cloned <u>ppc</u> gene of plasmid pDM6 on the concentration of lysine excreted and in particular on the yield which is the amount of lysine formed per amount of sucrose consumed is evident.

65

50

20

25

	PEP carboxylase activity (U/mg protein)	Concentration of L-lysine excreted (g/l)	Yield a L-lysine g sucrose
<u>C. glutamicum</u> DM58-1	0.275	16.,1	0,170
C. qlutamicum DM58-1/pCV22	0.240	15.9	0,173
C. qlutamicum DM58-1/pDM6	0.955	17.9	0,198

# <u>Table 4</u>: Effect of increased level of PEP carboxylase on lysine excretion by <u>C. glutamicum</u>.

The\_cultivation was carried out in 100 ml-flasks with indentations containing 10 ml of a medium composed of 12 g/l ammoniumsulfate, 240 g/l molasses, 60 ml/l soy bean protein hydrolysate and 10 g/l CaCO<sub>3</sub>. In the case of strains DM58-1/pCV22 and DM58-1/pDM6 the medium contained 20 µg/ml kanamycin. Incubation was carried out for 48h at 30°C and at 300 rpm. After completion of the cultivation lysine in the culture supernatant was quantitatively determined by amino acid analyzers using ion exchange chromatography and ninhydrin detection. Sucrose was quantitatively determined by an enzymatic assay using invertase coupled to hexokinase and glucose-6-phosphat dehydrogenase (Technicon Application Note AAII: Saccharose and Glucose).

# 5. Effect of plasmid pDM6 on the threonine and isoleucine excretion of strain B. flavum DM368-2

B. flavum strain DM368-2 is a derivative of strain ATCC14067, resistant to 4 mg/ml of the threonine analogue  $\alpha$ -amino- $\beta$ -hydroxy-valeric acid, obtained after conventional N-methyl-N'-nitro-N-nitrosoguanidine mutagenesis.

Plasmid pDM6 was isolated from C. glutamicum DM58-1/pDM6 (= DSM4697) and introduced into B. flavum DM368-2 to give strain DM368-2/pDM6. Strain DH368-2 was deposited at the Deutsche Sammlung von Mikroorganismen under DSM 5399. The effect of plasmid pDM6 on the concentration of excreted L-threonine and L-isoleucine as well as sucrose consumption are shown in Table 5.

The stimulating effect of the cloned <u>opc</u> gene contained in plasmid pDM6 on the concentration of threonine and isoleucine excreted and in particular on the yield which is the amount of amino acid formed per amount of sucrose consumed is evident.

55

5	Strains	Amino scid excreted	Concentration of amino acid excreted g/l	Yield <u>a amino acid</u> g sucrose
10	B. <u>flavum</u> DM368-2	L-threonine L-isoleucine	3.32 0.92	0.0324
	B. <u>flavum</u> DM368-2/pDM6	L-threonine L-isoleucine	3.77 1.08	0.0370 0.0106

15

# Table 5: Effect of pDM5 on threonine and isoleucine excretion by B. flavum.

20

25

The cultivation was carried out as described under 4.

Figure 1: Restriction map of the insert of pTG1200.

Figure 2: Restriction map of pTG1201.

Figure 3: Nucleotide sequence of the DNA fragment inserted into pTG1200 containing the ppc gene.

Figure 4: Restriction map of pZ1.

Figure 5: Restriction map of pDM2.

Figure 6: Construction and restriction map of pCV22.

Figure 7: Restriction map of pDM6.

30

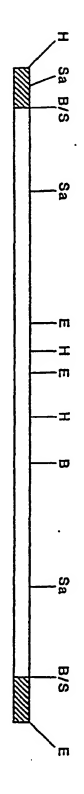
35

#### Claims

- 1. A DNA fragment isolated from a C.glutamicum strain containing a genetic sequence comprising information coding for the production of a protein having the activity of phosphoenolpyruvate carboxylase (PEPC).
- 2. The DNA fragment of Claim 1, which consists essentially of a fragment of 3422 base pairs flanked at its terminii by Sal I restriction sites.
- 3. The DNA fragment of Claim 1 or 2, which consists of 2757 base pairs coding for the structural gene of PEPC.
- 4. The DNA fragment of any of the Claims 1, 2 or 3 coding for the production of PEPC, which shows the N-terminal amino acid sequence Thr¹ Asp Phe Leu Arg⁵ Asp Asp Ile Arg Phe¹⁰ -- Leu Gly Gln Ile Leu¹⁵.
  - 5. The DNA fragment of any of the Claims 1, 2, 3 or 4 isolated from Corynebacterium glutarnicum ATCC 13032.
- 45 6. A vehicle capable of replication in Corynebacterium or Brevibacterium containing the DNA fragment of any of the Claims 1, 2, 3, 4 or 5.
  - 7. The expression vehicles of Claim 6, which are the plasmids pDM2 or pDM6.
  - 8. A host bacterium belonging to the genus Corynebacterium or Brevibacterium containing the vehicle of the Claims 6 or 7, optionally producing the amino acid of interest.
  - A Corynebacterium which is selected from the group of those having the identifying characteristics of DSM 4697.
  - 10. A Brevibacterium which is selected from the group of those having the identifiying characteristics of DSM 5399.
- 11. A method of producing L-amino acid selected from L-lysine, L-methlonine, L-threonine, L-isoleucine, L-glutamate, L-glutamine, L-proline, L-arginine, L-citrulline and L-ornithine by fermentation which comprises culturing in an appropriate medium a bacterium of Claims 8, 9 or 10 and recovering the L-amino acid from said medium.
  - 12. A method of producing L-lysine by fermentation according to Claim 11, which comprises culturing

the bacterium of the Claims 8 or 9 and recovering L-lysine.

13. A method of producing L-isoleucine and L-threonine by fermentation according to claim 11, which comprises culturing the bacterium of the Claims 8 or 10 and recovering L-isoleucine and L-threonine.



그 중

FIGURE 1 : NESTRICTION MAP OF THE INSERT OF PLASMID PTG1200

of pUC18 vector. H, HindIII; 'Sa, SalI; B, BamHI; E, EcoRI; B/S, BamHI/Sau3A hybrid. Legends to symbols: Open bar: 5 kb insert; dashed bars: polylinker

. •

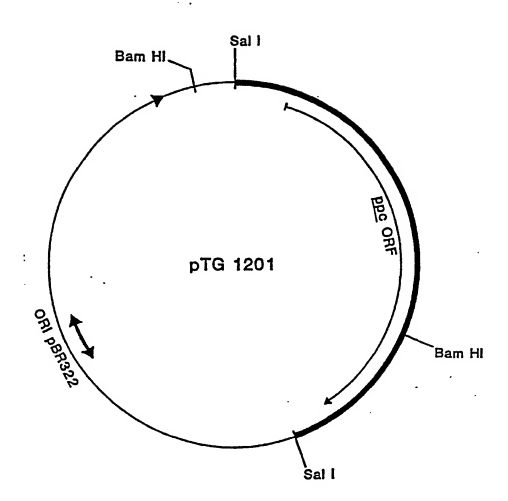


FIGURE 2 : RESTRICTION MAP OF PLASMID pTG1201

€

Thick line: 3.5 kb SalI fragment bearing the ppc ORF. Thin line: pBR322 vector. indicates position and orientation of the promoter of the tetracycline resistance determinant.

900	100	eno din		reicht / Newly filec sment déposé
TGETTECGCAGETGAEGGTEXGGAAGTGTGEAAGGCTATECGGGGTGTGATCGTGGAGGTTGCAGGCGACGAGGTCGCTGAGGGCGTGCGT	DNA sequence. catcaccaccaccaccactgrangaagcttgccattccaaaggaatacttgagaaggttgacgttgcagtcaccgttcctttcactg	The predicted amino acid sequence corresponding to phospho pyruvate carboxylase is indicated underneath the correspon	FIGURE 3 : NUCLEOTIDE SEQUENCE OF THE INSERT OF PLASMID PTG1200	
	ACATCCGCTCCGTCCAGACTCTCGTTGAGGCCGACAGCTTGAGGTCACTTTCGGTGCTCAGGACGTCTCCAGCAGTCCGGTGCGTACACCGGTGA  AGTTTCTGCAAGCATGCTGCAAAGTTGAACTGCTCTTGGGTTGTTGTTGGTTG	CTTGGCCCTTCCAAAGGATACTTCGAGAAGGTTGACGTTGCAGTCACCGTTCCTTTCACTG  CTTGAGGTCACTTTCGGTGCTCAGGACGTCCCAGCACGAGTCCGGTGCGTACACCGGTGA  CTTGAGGTCACTTTCGGTGCTCAGGACGTCCCAGCACGAGTCCGGTGA  CGGTTGTCGTTGGACCTCCGAGCGCCCCGCGAGTACCACAACGAGTCTGATGAGTTGGTTG	se is indicated underneath the attraccertecearacter underneath the attraccertecearacter underneath the attraccertecearacter and attraccertecearacter and attraccertecearacter and attraccertecearacter and attracter	200
TCGAGCAGCCGGTAAGTCCCTTGCTGGCCTGGATGCTGGCTG	6CTTGAGGTCACTTTCGGTGCTCAGGACGTCTCCCAGCAGTCCGGTGCGTACACCGGTGA	CATTCGCCCTTCCAAAGGATACTTCGAGAAGGTTGACGTTGCAGTCACCGTTCCTTTCACTG	o acid sequence corresponding to phosphoeno se is indicated underneath the correspondin carreccerrecaagaaracregaagaraacregaraccareccreerrects carregcerrecaagaaracregaagaraacregaagaagaagaagaagaagaagaagaagaagaagaagaa	400
GATCGTCTGCGTTGGTGAGCCACTGGAAATCCGTGAAGCTGGCACCCACGTTGAGTACGTCG -+	_	100	oeno ndin 100	300
GGGTTGTCGTTGGACACTCCGAGGCGCGAGTACCACAACGAGTCTGATGATTGGTTGCT		ATTCGCCCTTCCAAAGGAATACTTCGAGAAGGTTGACGTTGCAGTCACCGTTCCTTTCACTG	se is indicated underneath the corresponding andicated underneath the correspondinant correspondinant correspondinant correspondinant correspondinant correspondinant contra correspondinant correspondinant correspondinant contra correspondina	200

9
<u> </u>
O
Φ
_
C
-
ب
Ē
0
U
M
Ð
C
כ
9

800	006	1000	1100	1200	1300	1400
CCAAGCTGGCTGCCAACGCTGCGAGCGTTGCTTAAAGTACAGAGCTTTAAAGCACAGCCTTAAAGCACACCTTAAAGCACACAAGCACTGTAGAAGTGCGG	TTTTGATGAGCCCATGAAAGCCATCGAAATCAATCGCCCAGCTAAACACCTGTTTTGCTGGGTGATTTTTTATCTCATGCACGCCAACACCCCTCAATGTG	AAAGAGTGTTTAAAGTAGTTATGACTGATTTTTTACGCGATGACATCAGGTTCCTCGGTCAAATTGCGGAACAAGAAGGCCAGGA  m t d f l r d d i r f l g g i l g e v i b e q e g q e	GGTTTATGAACTGGTCGAACAAGGGGCGCTGACTTCTTTTGATATTCGCCAAGGGCAACGCCGAAATGGATAGCCTGGTTCAGGTTTTCGACGGCATTACT  v y e l v e q a r l t s f d i a k g n a e m d s l v q v f d g i t  v y e l v e q a r l t s f d i a k g n a e m d s l v q v f d g i t	CCAGCCAAGGCAACACCGATTGCTCGCGATTTTCCCACTTCGCTCTGCTGACGGAGGACGTCTACGATGAAGAGCTTCGTGAACAGGCTC  P & k & t p f a r a f s h f a l l a n l a e d l y d e e l r e q a l	TCGATGCAGGCGACACCCTCCGGACAGCACTCTTGATGCCACCTGGCTGAAACTCAATGAGGGCAATGTTGGCGCAGAGCTGTGGCCGATGTGCCTGCC	CAATGCTGAGGTGGCGCTTCTGACTGCGCACTGACTCGCCGCGCGCACTGTTTTTGATGCGCAAAAGTGGATCACCACCACATGCGTGAA  n a e v a p v l t a h p t e t r r r t v f d a q k w i t t h m r e

Figure 3 continued (c)

GTATCGAGGACGAGATCGAAGTAGGCTACTACAAGCTGAGCCTTTTGGAAGAGATTCCACGTATCAA	661 9 + 1700 A7G	1800	7 1900	ACT t 2000+ 2000 cr.	?
CCGCGTTGATTCGTGTGGCCCGCCACGTATCGACATCGACTAGGCCTGCGCTACTACAAGGTGAGCCTTTTGGAAGAATTCCACGTATCAA  a	CCGIGAIGIGGCIGIIGAGCIICGIGAGCGITTCGGCGAGGGIGITCCTITGAAGCCCGTGGTCAAGCCAGGTICCTGGATTGGTGGAGACCACGACGGT  r d v a v e l r e r f g e g v p l k p v v k p g s w l g g g d h d g  r d v a v e l r e r f g e g v p l k p v v k p g s w l g g g d h d g  ACCCITATGICACCGGGAAACAGTIGAGTATTCCACTCACGGGGTGCGAAACCGTGCTCAAGTACTATGCACGCGAAACGGTGCATTCCTCGAGCATG	npyvtaetveysthrasectve hesternians.	AGCICAGCCIBICGGACCGLAIGAAIAABBILAALCLBACIBGCAGAGAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	reaccecestecated and the second and	בנאואנים ביים ביים ביים ביים ביים ביים ביים ב

inigú		358 940 A1	
No.1 Cm. 1 80 8	2400	250	2603
igure 3 continued (d)  TGCTGATITCTGCCATCGAGGTTTGGATTCAACCTTTACGCACTGGATCTGCGCCCAAAGCTACGAGGACGTCCTCACCGAGCTTTTCGA  L is a i e s f g f n l y a l d l r q n s e s y e d v l t e l f e  """"""""""""""""""""""""""""""""""	GGTTCAGATGAATACAGCGAGGTCACCGCGAGCTCGCATCTTCCGCACCGGTCGGAGGCTGTTAAGAAATTCGGGCCACGGATGGTGCCTCACT  g s d e y s e v t d r e l g f f r t a s e a v k k f g p r m v p h c	GCATCATCTCCATGGCATCACCGATGTGCTCGAGCCGATGGTGTTGCTCAAGGAATTCGGACTCATCGCAGCGACAACGCGACAGCGCGGCGGGGGGGG	t v d v i p l'f e t i e d l q a g a g i l d e l u k i d l y r n y

2700

W O >

10 3 C • w

> 01 0 ס × \_ S ס u > 07

CTCCTGCAGCGCGACAACGTCCAGGAAGTCATGCTCGGTTACTCCGATTCCAACAAGGATGGCGGATATTTCTCCGGCAAACTGGGCGCTTTACGACGCG

E > u σ > **C** 

ס

3 continued (e)  AACTGCAGCTGGTCGAACTATGCCGATCAGCTTCGCCTGTTCCACGGCCGCTGGTGGCACCTTCCTACGA  L q l v e l c r s a g v k l r l f h g r g g t v g r g g p s y d  CGCGATTCTTGCCCAGGGGGGTGTCCAAGGTTCCGTGCAACCGCGGGGGAGATCATCTCCGGTAAGTACGGCAACCGCG  B l l a q p r g s v r i t e q g e i i s a k y g n p e t a  CGCGAATCTTGCCCAGGGGGGTTCCAAGGTTCCGTGCGAACCGCGGGGGAGATCATCTCCGGTAAGTACGGCAACCGCG  CGCGAATCTTGCCCAGGGGGGGTTCCAAGGTTCCGTGCGAACCGCGAACCGCG  CGCCGAAACCTCGAAGCCCTGAGGCATCATCAGTTCTCGACGTTCCAACTCCCAACCGCGTACGACATCATGAGTG  CGCCGAAACCTCGAAGCCCTGGGCATCAGGCATCGTTCTCGACGTTCCGAACTCAACCAAC

3300 GTCATGCTGCCAGGCTGGTTTGGTGTCGGAACCGCATTAGAGCAGTGGATTGGCGAAGGGGAAGGCAGCCAACGCCAACGCATTGCCGAGGCTGCAAACACTCA σ U σ \_ E >

į

Q

D

w

£
nued
contin
e 3
igur

				. • •		
3400	3500	3600	3700	3800	3900	
ATGAGICCTGGCCATTTTCACCTCAGTTTTGGATAACATGGCTCAGGTGATGTCCAAGGCAGGC	AGATACGGAAGTAGCCGAGCTATTCCGTCATCCGCGAGGAGTACTTCCTGACCAAGAAGATGTTCTGCGTAATCACCGGCTCTGATGATCTGCTT  d t e v æ e f v y s v i r e e y f i t k k m f c v i t g s d d i l	GATGACAACCCACTTCTCGCACGCTCTGTCCAATACCCCTACCTGCTTCCACTCAACGTGATCCAGGTAGATGATGATGCGACGCTACCGAAAAG d d n p l l a r s v q r r y p y l l p l n v i q v e m m r r y r k g	GCGACCAAAGCGAGGAGTGTCCGGCAACATTCAGCTGACGGTCTTTCCACTGCGCTGGCAACTCCGGCTAGTCCAGCGGGTGGTAGTAC  d q s e q v s r n i q l t m n g l s t a l r n s g .	TCGTGTATACTGTCTAAAGTTATTCGAAATCAGGTGGGCATAAGGTTCACCTGGGTTCTCAAACGGCAAAGGAACATTTTCCACATGGCATTGACGCTTC	AAATCATCCTCGTCGTCGCCAGCCTGCTCATGACGGTTTTCGTCTTGCTGCACAAGGGGGAAAGGGGGGGG	GTCCAATCTTTCGGGCTCCACTGTTGAAAAAAAACCTGGATCGCGTCACCATTTTGGTTGCCGTTATCTGGATTGTGCGCATTGTCGCACTCAACCTC

(g
nued
conti
M
gure
·,-
-

			E	P 0 358 94	0 A1			
4100	4200	4300	0055	7200	0097	7200	4800	
ATCCAGACTTATTCATAAGACGAGCTTAAAAAGAGGGGTTCCCTTTTCATAGGGGGGGCGCTTTTTTGGGTTTTTGTCGACCTGTTGTCCCCCACTGT	YCCTCGGTGTGCACTTTCGACACCCAAGATTTCGGCAAAGTGGTGGTCAAAATTGGAAAATCTTGGTGCCTAATTCACATACAT	ACATCTTTAAAGGGGAACTGTTTCCCGACGGGAACGTGGAGTCTATAAAACCGCAGGTTAAAACGCTGCCATAGGGGATTTTTTCGGCTGGGGAGGTGGT	GTAAGTGCGGGTTAAAAACGTGACCTTCGTTATAAAACAGAAATCTATAGAACGATAGGTAAAAACTGGACTAGGTTTATCTATAGCGGAATAGAAAAT	ACTCCGCTCGACACATCACTTAGCTGAAAGGCCTTTAACATGGACCCCTCAGATCTAGCCTGGATTCTCGCAGCTTTTGCGTTGGTAGCCTGATGTTC	CCCGGATTGTCCCTGCTCTACGGCGGCATGCTGGGCAACACGTTCTTAACACGTTCATGATATGATCACCTTGGAATCATCATCACGCCTTGTGT	ACATCATTIATGGACACGGACTTGTCTTAGGAAACTCCATCGGTGGGGGAATTATCGGAAATCCCCTTGAATACTTCGGCTTCCGCAACATTATGGA	AGATGACGGCACCGGAGACCTCATGTGGGCCGGCTTCTACATTCTGTTCGCTGCAATCTCACTCGCACTTGTTTCATCTGGTGCAGCGGGGGGGCGCATGCGC	TTTGGAGCGTGGCTGTCGTGTGTTCGTTCACCTTTGTGTACGCGCCACTGGCACACTGGGTTTTCGCTATCGATGTC

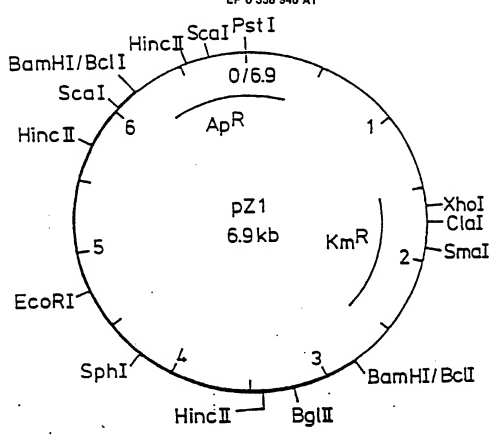


Figure 4: Restriction map of pZ1.

E

Neurelistent (1)

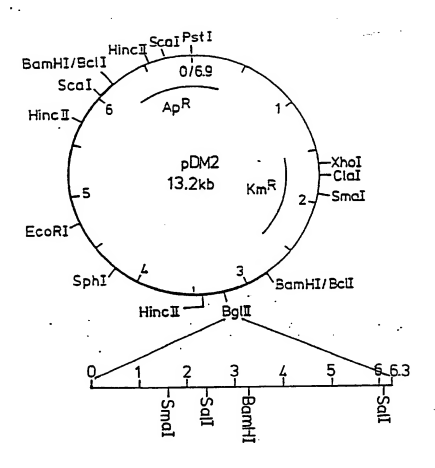
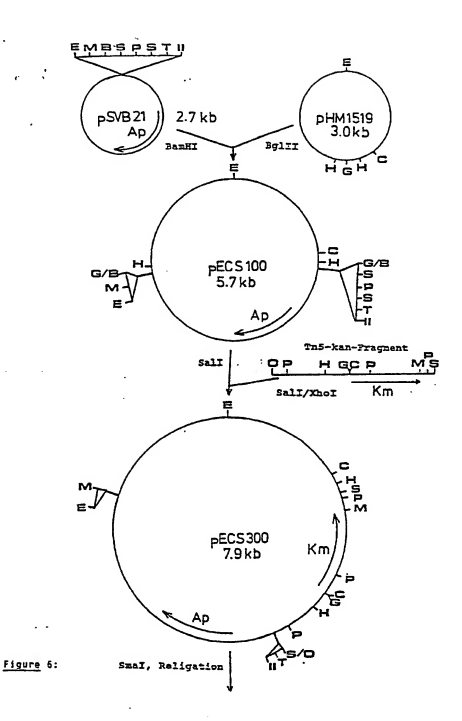


Figure 5: Restriction map of pDM2.



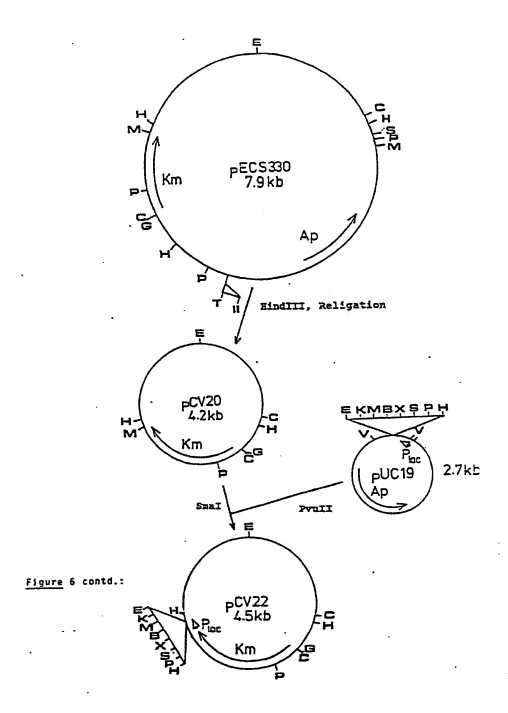


Figure 6 contd.: Construction and restrict:on map of pCV22. Legends to symbols:

: BamHI 日 : BclI C : EcoRI E : BglII G : HindIII H : KpnI K : SmaI M : XhoI P : PstI : SalI S : TthlllI T : PvuII × : XbaI 11 : BstEII

Ap : Ampicillin resistance gene
Km : Kanamycin resistance gene

Plac : Promoter of E.coli lac operon

kb : Kilobase pairs

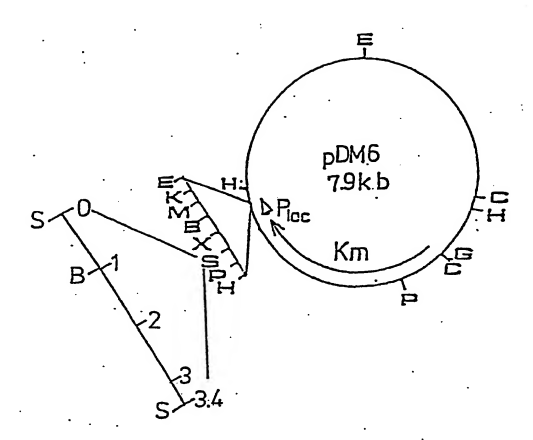


Figure-7: Restriction map of pDM6. See figure 6 for legends to symbols.



## **EUROPEAN SEARCH REPORT**

DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				EP 89114632.6
Category		rith indication, where appropriate, evant passages	Relevant to claim	CLASSIFICATION OF THE APPLICATION (Int. CI)
x,d	FR - A1 - 2 58 (ASAHI KASEI K KAISHA) * Abstract	COGYO KABUSHIKI	1,11-	C 12 N 15/60 C 07 H 21/04 C 12 N 1/20 C 12 N 9/88 C 12 P 13/04
D,X	EP - A1 - 0 14 (AJINOMOTO CO. * Claims *	13 195 , INC.)	1,11-	C 12 P 13/08 C 12 P 13/12 C 12 P 13/06 C 12 P 13/14
A	EP - A2 - 0 17 (AJINOMOTO CO.  * Abstract;		1,11-	C 12 P 13/14 C 12 P 13/24 C 12 P 13/10 //(C 12 N 1/20 C 12 R 1:15) (C 12 N 1/20 C 12 R 1:13)
	•			TECHNICAL FIELDS SEARCHED (Int. CI)女 5
				C 12 N C 07 H C 12 P
				• ·
The present search report has been drawn up for all claims				
		Date of completion of the search	1	Examiner IOL III
	VIENNA	21-11-1989		OLF
Y : parti docu A : techi O : non-	CATEGORY OF CITED DOCL cularly relevant if taken alone cularly relevant if combined with the combined with the category nological background written disclosure mediate document	E : earlier p: after the ith another	atent document, filing date nt cited in the ap nt cited for other of the same pate	

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-184366 (43)公開日 平成5年(1993)7月27日

1)IntCl.5 識別記号 庁内整理番号 F I

技術表示箇所

審査請求 未請求 請求項の数8(全 27 頁)

(21)出願番号 特願平4-24658

(22)出願日 平成 4年(1992) 1月14日

(71)出願人 000006057

三菱油化株式会社

東京都千代田区丸の内二丁目5番2号

(72)発明者 畚野 信剛

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三

菱油化株式会社筑波給合研究所内

(72)発明者 小林 幹

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三

菱油化株式会社筑波絡合研究所内

(72)発明者 久留主 泰朗

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三

菱油化株式会社筑波総合研究所内

(74)代理人 弁理士 小田島 平吉 (外1名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 アスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA及びその利用

(57)【要約】

【構成】 ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233 からアスパルトキナーゼをコードするDNAを単離し、この遺伝子の塩基配列を決定した。

【効果】 このアスパルトキナーゼをコードする遺伝子 DNAを導入したコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドで形質転換されたプレビバクテリウム・フラバム MJ-233株は、L-リジンの生成量が増加した。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 コリネ型細菌由来のアスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子DNA。

【請求項2】 コリネ型細菌がプレビバクテリウム・フ

ラバム (Brevibacterium flavum) MJ233である請

求項1記載の遺伝子DNA。

【請求項3】 次のDNA塩基配列

(化1)

GTGGCCCTGG	TOGTACAGAA	ATATGGCGGT	TCCTCGCTTG	AGAGTGCGGA	ACCCATTAGA	60
AACGTCGCTG	AACGGATCGT	TGCCACCAAG	AAGGCTGGAA	ATAATGTCGT	GCTTGTCTCC	120
TCCCCAATGG	GAGACACCAC	GGATGAGCTT	CTAGAACTTG	CTGCCGCAGT	GAATCCCGTT	180
CCGCCAGCTC	GTGAAATGGA	TATGCTCCTG	ACTGCTGGTG	ACCCTATTTC	TAACGCTCTC	240
GTCCCCATGG	CTATTGAGTC	CCTGGGTGCA	GAGGCTCAAT	CTTTCACGGG	TTCTCAGGCT	300
GGTGTGCTCA	CCACCGAGCG	TCACGGAAAC	GCACGCATTG	TTGATGTCAC	TCCAGGTCGT	360
GTGCGTGAAG	CACTCGATGA	GGGCAAGATC	TGCATTGTTG	CTGGTTTCCA	GGGTGTCAAT	420
AAGGAAACCC	GCGATGTCAC	CACCTTCCCT	CCCCCTCCTT	CTGATACCAC	TGCAGTTGCA	480
TTGGCAGCTG	CTCTGAACGC	TGATGTGTGT	GAGATTTACT	CAGATGTTGA	CGCCTGTAC	540
ACCCCTGACC	CCCCCATCGT	TCCTAATGCT	CAGAAGCTGG	AAAAGCTCAG	CTTCGAAGAA	600
ATGCTGGAAC	TTGCTGCTGT	TGGCTCCAAG	ATTTTGGTGC	TACGCAGTGT	TGAATACGCT	660
CCTCCATTCA	ATGTGCCACT	TCGCGTACGC	TCCTCTTATA	CCAATGATCC	CGGCACTTTG	720
ATTGCCGGCT	CTATGGAGGA	TATTCCTGTG	GAAGAAGCAG	TCCTTACCCG	TGTCGCAACC	780
GACAAGTCCG	AAGCCAAAGT	AACCGTTCTG	GGTATTTCCG	ATAAGCCAGG	CGAGGCTGCG	840
AAGGTTTTCC	CTCCCTTCCC	TGATGCAGAA	ATCAACATTG	ACATGGTTCT	GCAGAACGTC	900
TCCTCTCTCG	AAGACGGCAC	CACCGACATC	ACCTTCACCT	CCCCTCCCTC	TGACGGACGC	960
CGTGCGATGG	AGATCTTGAA	GAAGCTTCAG	GTTCAGGGCA	ACTGGACCAA	TGTGCTTTAC	1020
GACGACCAGG	TCGGCAAAGT	CTCCCTCGTG	GGTGCGGGCA	TGAAGTCTCA	CCCAGGTGTT	1080
ACCOCAGAGT	TCATGGAAGC	TCTGCGCGAT	GTCAACGTGA	ACATCGAATT	GATTTCCACC	1140
TCTGAGATCC	GCATTTCCGT	GCTGATCCGT	GAAGATGATC	TGGATGCTGC	TGCACGTGCA	1200
CTGCATGAGC	AGTTCCAGCT	GGGCGGCGAA	GACGAAGCCG	TCGTTTATGC	AGGCACCGGA	1260
000						1000

CGC

1263

で示されるアスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子DNA。

【請求項4】 次のアミノ酸配列

【化2】で示されるアスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子DNA。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAが導入された組換えプラスミド。

【請求項6】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAと、コリネ型細菌内で複製増殖機能を司る遺伝子 を含むDNAを保有する組換えブラスミド。

【請求項7】 請求項6記載の組換えプラスミドで形質 転換されたコリネ型細菌。

【請求項8】 グルコースを、請求項7記載のコリネ型 細菌の培養菌体又は菌体処理物と接触させてLーリジン を生成せしめることを特徴とするLーリジンの製造法。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、アスパルトキナーゼ

(E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子を含むコリネ型細菌由来の遺伝子DNA、該遺伝子DNAを含む組換えプラスミド、該プラスミドで形質転換されたコリネ型細菌、及び該コリネ型細菌を用いるLーリジンの製造法に関する。

【0002】L-リジンは、必須アミノ酸として蛋白質中にその存在が知られ、医薬や食品添加物として用いられている。

#### [0003]

【従来の技術】従来、Lーリジンの工業的製造法としては、グルタミン生産菌であるコリネ型細菌の各種栄養要求株、各種薬剤耐性株、各種薬剤感受性株を用いてLーリジンを製造する方法が知られている [例えば、特公昭51-21078号公報、特公昭53-1833号公報、特公昭62-8692号公報等参照]。また、組換え菌を用いた製造法も提案されている [特開昭56-160997号公報、特開昭60-62994号公報、特開昭62-79788号公報等参照]。しかしながら、従来提案されている方法によるLーリジンの製造法では、対糖収率が低く及び/又はLーリジンの蓄積に限界があり、新たな観点から、遺伝子工学的手法による菌株の改良等を含め、Lーリジンをより効率的に生成させる方法の提供が強く求められている。

【0004】一方、アスパルトキナーゼ (E.C.2.7. 2.4.) をコードする遺伝子としては、エシェリヒア・ コリ (Escherichia coli) 由来の遺伝子 [Journal of B iological Chemistry, 256, p  $10228 \sim p 10$ 230, 1981参照] がよく研究されている。また、 グラム陽性細菌由来のアスパルトキナーゼ(E.C.2. 7.2.4.) としては、バチルス・サチルス (Bacillus subtilis)、コリネバクテリウム・グルタミカム (Corv neform glutamicum) 等が知られている [Journal of Bi ological Chemistry, 262, p8787-p879 8, 1987; Molecular Microbiology, 5, p 119 7-p1204, 1991参照]。しかしながら、プレ ピバクテリウム・フラバム (Brevibacterium flavum) 由来のアスパルトキナーゼ (E.C. 2.7.2.4.) をコ ードする遺伝子については従来の報告例は見当らない。 [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、コリネ型細菌由来のアスパルトキナーゼ (E.C.2.7.2.4.) をコードする遺伝子を単離し、該遺伝子を同種であるコリネ型細菌に導入し、該コリネ型細菌を用いて、新たな観点から効率的にLーリジンを製造することである。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的 を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、コリネ型細菌染色 体よりアスパルトキナーゼ遺伝子を単離し、該遺伝子を 適当なベクタープラスミドに導入して、コリネ型細菌を 形質転換し、該形質転換されたコリネ型細菌を用いる と、効率的にレーリジンを製造しうることを見い出し本 発明を完成するに至った。

【0007】かくして本発明によれば、

- (1) コリネ型細菌由来のアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA;
- (2) 該遺伝子DNAが導入された組換えプラスミド:
- (3) 該組換えプラスミドで形質転換されたコリネ型 細菌;及び
- (4) 該形質転換されたコリネ型細菌を用い、グルコースを原料としてレーリジンを製造する方法 が提供される。

【0008】以下、本発明についてさらに詳細に説明する。

【0009】本発明の「アスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA」とは、Lーアスパラギン酸にリン酸を付加する酵素、すなわちアスパルトキナーゼ(E.C. 2.7.2.4.)をコードする遺伝子DNAを意味するものである。

【0010】アスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(以下、これを「A断片」と略称することがある)は、その塩基配列が決定された後においては合成することも可能であるが、通常はアスパルトキナーゼ生産性微生物からクローニングされる場合が多く、その供給源となる微生物としては、コリネ型細菌、殊にプレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium flavum) MJ233(FERM BP-1497)およびその由来株が有利に使用される。

【0011】これらの供給源徴生物からA断片を調製するための基本的操作の一例を述べれば次のとおりである:A断片は、上記コリネ型細菌、例えばプレビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-1497)株の染色体上に存在し、この染色体を適当な制限酵素で切断することにより生ずる切断断片の中から以下に述べる方法で分離、取得することができる。

【0012】先ず、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233株の培養物から染色体DNAを抽出する。この染色体DNAを適当な制限酵素、例えばEcoRIを用いて染色体DNAを完全に分解する。

【0013】得られるDNA断片をクローニングベクター、例えばpHSG399(宝酒造製)に挿入し、このベクターを用いて、アスパルトキナーゼ遺伝子が欠損した大腸菌(エシェリヒア・コリ)変異株CGSC5074 [エシェリヒア・コリ ジエネテック・ストック センター (Escherichia coli Genetic Stock Center)、デパートメントオブバイオロジー、エールユニバーシィティ (Department of Biology, Yale University); P.O.Box 6666 New Haven、CT 06511-744、U.S.A. 保存菌株]を形質転換し、選択培地に塗抹すること

により、形質転換株を取得する。

【0014】得られる形質転換株よりプラスミドDNA を抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる。

【0015】かくして得られるA断片をさらに適当な制限酵素を用いて切断し、得られるDNA断片を、大腸菌で複製可能なベクタープラスミドに挿入し、このベクタープラスミドを、通常用いられる形質転換法、例えば、塩化カルシウム法、電気パルス法等による形質転換により、前記アスパルトキナーゼが欠損した大腸菌変異株に導入し、選択培地に塗抹する。

【0016】得られる形質転換体よりプラスミドDNA を抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたブ レビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来 のA断片を確認・取得することができる。

【0017】このようにして得られるA断片の一つは、上記プレビバクテリウム・フラバムMJ-233株の染色体DNAを制限酵素EcoRlの完全分解により切り出し、さらにそれを制限酵素Nrulで切断することによって得られる大きさが約1.7kbのDNA断片を挙げることができる。

【0018】この約1.7kbのアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片を、各種の制限酵素で切断したときの認識部位数及び切断断片の大きさを下記表1に示す。

[0019]

【表1】

表1

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(kb)
Dra I	1	0.2, 1.5
Hinc II	2	0.3, 0.6, 0.7
Hind III	1	0.4、1.2

なお、本明細書において、制限酵素による「認識部位数」は、DNA断片又はプラスミドを、制限酵素の存在下で完全分解し、それらの分解物をそれ自体既知の方法に従い1%アガロースゲル電気泳動および5%ポリアクリルアミドゲル電気泳動に供し、分離可能な断片の数から決定した値を採用した。

【0020】また、「切断断片の大きさ」及びプラスミ ドの大きさは、アガロースゲル電気泳動を用いる場合に は、エシェリヒア・コリのラムダファージ (λ phage) のDNAを制限酵素Hind IIIで切断して得られ る分子量既知のDNA断片の同一アガロースゲル上での 泳動距離で描かれる標準線に基づき、また、ポリアクリ ルアミドゲル電気泳動を用いる場合には、エシェリヒア ・コリのファイ・エックス174ファージ(φx174 phage) のDNAを制限酵素Hae IIIで切断して 得られる分子量既知のDNA断片の同一ポリアクリルア ミドゲル上での泳動距離で描かれる標準線に基づき、切 断DNA断片又はプラスミドの各DNA断片の大きさを 算出する。プラスミドの大きさは、切断断片それぞれの 大きさを加算して求める。なお、各DNA断片の大きさ の決定において、1kb以上の断片の大きさについて は、1%アガロースゲル電気泳動によって得られる結果 を採用し、約0.1 k b から1 k b 未満の断片の大きさ については4%ポリアクリルアミドゲル電気泳動によっ て得られる結果を採用した。

【0021】一方、上記のブレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAを制限酵素NruI-EcoRIによって切断することにより得られる大きさが

約1.7kbのDNA断片については、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119 (宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法 (dideoxychain termination 法、Sanger, F. et. al., Proc. Natl. A cad. Sci. USA, 74, p5463, 1977) により決定することができる。このようにして決定した上記約1.7kbのDNA断片の塩基配列のオープンリーディングフレームの存在から決定したアスパルトキナーゼをコードする遺伝子は、以下に示す配列を有するものであり、421個のアミノ酸をコードする1263の塩基対から構成されている。

#### [0022]

【化3】上記の塩基配列を包含する本発明のアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片は、天然のコリネ型細菌染色体DNAから分離されたもののみならず、通常用いられるDNA合成装置、例えばベックマン社製 System-1 Plusを用いて合成されたものであってもよい。

【0023】また、前記の如くプレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAから取得される本発明のDNA断片は、アスパルトキナーゼをコードする機能を実質的に損なうことがない限り、塩基配列の一部の塩基が他の塩基と置換されていてもよく又は削除されていてもよく、或いは新たに塩基が挿入されていてもよく、さらに塩基配列の一部が転位されているものであってもよく、これらの誘導体のいずれもが、本発明のアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片に包含されるものである。

【0024】以上に詳述した大きさが約1.7kbのD NA断片の制限酵素による切断点地図を図1に示す。

【0025】本発明のアスパルトキナーゼをコードする 遺伝子を含むDNA断片(A断片)は、適当なプラスミ ド、例えば、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機 能を司る遺伝子を少くとも含むプラスミドベクターに導 入することにより、コリネ型細菌内でアスパルトキナー ゼの高発現可能な組換えプラスミドを得ることができ ス

【0026】また、本発明のアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を発現させるためのプロモーターはコリネ型細菌が保有する該遺伝子自身のプロモーターであることができるが、それに限られるものではなく、アスパルトキナーゼ遺伝子の転写を開始させるための原核生物由来の塩基配列であればいかなるプロモーターであってもよい。

【0027】本発明のA断片を導入することができる、 コリネ型細菌内での複製増殖機能を司る遺伝子を少くと も含むプラスミドベクターとしては、例えば、特開平3 -210184号公報に記載のプラスミドpCRY3 0;特開平2-276575号公報に記載のプラスミド pCRY21, pCRY2KE, pCRY2KX, pC RY31、pCRY3KE及びpCRY3KX;特開平 1-191686号公報に記載のプラスミドpCRY2 及びpCRY3;特開昭58-67679号公報に記載 のpAM330;特開昭58-77895号公報に記載 のpHM1519;特開昭58-192900号公報に 記載のpAJ655、pAJ611及UpAJ184 4;特開昭57-134500号に記載のpCG1;特 開昭58-35197号公報に記載のpCG2;特開昭 57-183799号公報に記載のpCG4及びpCG 11等を挙げることができる。

【0028】中でもコリネ型細菌の宿主一ベクター系で用いられるプラスミドベクターとしては、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子とコリネ型細菌内でプラスミドの安定化機能を司る遺伝子とをもつものが好ましく、例えば、プラスミドpCRY30、pCRY21、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KX、pCRY31、pCRY3KE及びpCRY3KX等が好適に使用される。

【0029】上記プラスミドベクターpCRY30を調製する方法としては、プレビバクテリウム・スタチオニス (Brevibacterium stationis) 1FO12144 (FERM BP-2515) からプラスミドpBY503 (このプラスミドの詳細については特開平1-95785号公報参照) DNAを抽出し、制限酵素XhoIで大きさが約4.0kbのプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を含むDNA断片を切り出し、制限酵素EcoRIおよびKpnIで大きさが約2.1kbのプラスミドの安定化機能を司る遺伝子を含むDNA断片を切り出

す。これらの両断片をプラスミドpHSG298 (宝酒造製)のEcoRI、KpnI部位及びSalI部位に組み込むことにより、プラスミドベクターpCRY30を調製することができる。

【0030】次に、上記プラスミドベクターへの本発明のA断片の導入は、例えばプラスミドベクター中に1個所だけ存在する制限酵素部位を、該制限酵素で開裂し、そこに前記A断片および開裂したプラスミドベクターを必要に応じてS1ヌクレアーゼで処理して平滑末端とするか、または適当なアダプターDNAの存在下にDNAリガーゼ処理で連結させることにより行うことができる。

【0031】プラスミドpCRY30への本発明のA断片の導入は、プラスミドpCRY30を制限酵素EcoRIで開裂させ、そこに前記アスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)をDNAリガーゼで連結させることにより行うことができる。

【0032】このようにして造成されるプラスミドpCRY30に本発明の大きさが約1.7kbのA断片を導入した組換えプラスミドは、Lーリジンの製造に好適に用いることができる組換えプラスミドの一つであり、本発明者らはこれをプラスミドpCRY30ーAKと命名した。プラスミドpCRY30ーAKの作成方法の詳細については、後記実施例4で説明する。

【0033】このようにして造成されるアスパルトキナーゼ遺伝子を含むコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドを、宿主微生物に導入して該微生物の培養物を用いてLーリジンを安定に効率よく生産することが可能となる。

【0034】本発明によるプラスミドで形質転換しうる 宿主微生物としては、コリネ型細菌、例えばブレビバク テリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-1 497)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11 (FERM BP-1 498)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11 (FERM BP-1 500)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABD-21 (FERM BP-1 499) 等が挙げられる。

【0035】なお、上記のFERM BP-1498の 菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株として DL- $\alpha$ -アミノ酪酸耐性を積極的に付与されたエタノール資化性微生物である(特公昭59-28398号公報第3~4欄参照)。また、FERM BP-1500 の菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株としたL- $\alpha$ -アミノ酪酸トランスアミナーゼ高活性変異株である(特開昭62-51998号公報参照)。さらに、FERM BP-1499の菌株はFERM BP-1497の菌株を親株としたD- $\alpha$ -アミノ酪酸デアミナーゼ高活性変異株である(特開昭61-177993号公報参照)。

【0036】これらの微生物の他に、プレビバクテリウム・アンモニアゲネス(Brevibacterium ammoniagenes)ATCC6871、同ATCC13745、同ATCC13746;プレビバクテリウム・デバリカタム(Brevibacterium divaricatum)ATCC14020;プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevibacterium lactofermentum)ATCC13869;コリネバクテリウム・グルタミカム(Corynebacterium glutamicum)ATCC31831等を宿主微生物として用いることもできる。

【0037】なお、宿主としてプレビバクテリウム・フラバムMJー233由来の菌株を用いる場合、本菌株が保有するプラスミドpBY502(特開昭63-36787号公報参照)のため、形質転換が困難である場合があるので、そのような場合には、本菌株よりプラスミドpBY502を除去することが望ましい。そのようなプラスミドpBY502を除去する方法としては、例えば、継代培養を繰り返すことにより自然に欠失させることも可能であるし、人為的に除去することも可能である[Bact.Rev. 36 p.361~405(1972)参照]。上記プラスミドpBY502を人為的に除去する方法の一例を示せば次のとおりである。

【0038】宿主プレビバクテリウム・フラバムMJー233の生育を不完全に阻害する濃度のアクリジンオレンジ(濃度:0.2~50μg/ml)もしくはエチジウムプロミド(濃度:0.2~50μg/ml)等を含む培地に、1ml当り約10細胞になるように植菌し、生育を不完全に阻害しながら約24時間約35℃で培養する。培養液を希釈後寒天培地に塗布し、約35℃で約2日培養する。出現したコロニーから各々独立にプラスミド抽出操作を行い、プラスミドpBY502が除去されている株を選択する。この操作によりプラスミドpBY502が除去されたブレビバクテリウム・フラバムMJー233由来菌株が得られる。

【0039】このようにして得られるブレビバクテリウム・フラバムMJー233由来菌株への前記プラスミドの形質転換法としては、エシェリヒア・コリ及びエルビニア・カロトボラについて知られているように [Calvin, N.M. and Hanawalt, P.C., Journal of Bacteriology, 170, 2796 (1988); Ito, K., Nishida, T. and Izaki. K., Agricultural and Biological Chemistry, 52, 293 (1988)参照]、DNA受容菌へのパルス波通電 [Satoh, Y. et al., Journal of Industrial Microbiology, 5, 159 (1990)参照]によりプラスミドを導入することが可能である。

【0040】上記の方法で形質転換して得られるアスパルターゼ産生能を有するコリネ型細菌、例えばブレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来株の培養方法を以下に述べる。

【0041】培養は炭素源、窒素源、無機塩等を含む通

常の栄養培地で行うことができ、炭素源としては、例えばグルコース、エタノール、メタノール、廃糖蜜等が、そして窒素源としては、例えばアンモニア、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、硝酸アンモニウム、尿素等がそれぞれ単独もしくは混合して用いられる。また、無機塩としては、例えばリン酸一水素カリウム、リン酸二水素カリウム、硫酸マグネシウム等が用いられる。この他にペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスティープリカー、カザミノ酸、ビオチン等の各種ビタミン等の栄養素を培地に添加することができる。

【0042】培養は、通常、通気撹拌、振盪等の好気条件下に、約20~約40℃、好ましくは約25℃~約35℃の温度で行うことができる。培養途中のpHは5~10、好ましくは7~8付近とすることができ、培養中のpH調整は酸又はアルカリを添加して行うことができる。

【0043】培養開始時の炭素源濃度は、好ましくは1~5容量%、更に好ましくは2~3容量%である。また、培養期間は通常1~7日間とすることができ、最適期間は3日間である。

【0044】このようにして得られる培養物から各々菌体を集めて、水又は適当な緩衝液で洗浄し、Lーリジン生成反応に使用することができる。

【0045】 Lーリジン生成反応においては、これらの 菌体をそのまま用いることができ、あるいは超音波処理 等を加えた菌体破砕物、さらにそれから分離回収した粗 酵素又は精製酵素として、あるいはそれらを適当な担体 に固定化して用いることができる。以上に述べた如き菌 体の破砕物や粗または精製酵素、固定化物等を本明細書 ではまとめて「菌体処理物」という。

【0046】しかして本発明に従えば、グルコースを、 上記培養菌体又は菌体処理物と接触させて、Lーリジン を生成せしめることからなるLーリジンの製造法が提供 される。

【0047】グルコースと上記培養菌体又は菌体処理物 との接触は、通常の酵素反応と同様に、水性媒体中にお いて、好ましくは約20~約40℃、特に約25~約3 5℃において行なうことができる。

【0048】生成するLーリジンは例えば、高速液体クロマトグラフィー等の手段により反応液から分離回収することができる。

#### [0049]

【実施例】以上に本発明を説明してきたが、下記の実施 例によりさらに具体的に説明する。

#### 【0050】実施例1

ブレビバクテリウム・フラバムM J - 233由来のアス パルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片 (A断片)のクローン化

(A) <u>ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233の</u> 全DNAの抽出 半合成培地A培地 [組成:尿索2g、(NH4)2SO47 g, K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> 0.5 g, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 0.5 g, MgS  $O_4$  0.5 g, FeSO<sub>4</sub> · 7 H<sub>2</sub>O 6 mg, MnSO<sub>4</sub> 4~6H<sub>2</sub>O 6mg、酵母エキス2.5g、カザミノ酸 5 g、ビオチン200μg、塩酸チアミン200μg、 グルコース20g、蒸留水11]11に、プレビパクテ リウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-14 97) を対数増殖期後期まで培養し、菌体を集めた。得 られた菌体を10mg/mlの濃度にリゾチームを含む 10mM NaCl-20mMトリス緩衝液(pH8. 0) -1mM EDTA-2Na溶液15mlに懸濁し た。次にプロテナーゼKを、最終濃度が100μg/m 1になるように添加し、37℃で1時間保温した。さら にドデシル硫酸ナトリウムを最終濃度が0.5%になる ように添加し、50℃で6時間保温して容菌した。この 溶菌液に、等量のフェノール/クロロホルム溶液を添加 し、室温で10分間ゆるやかに振盪した後、全量を遠心 分離 (5,000×g、20分間、10~12℃) し、 上清画分を分取し、酢酸ナトリウムを0.3Mとなるよ うに添加した後、2倍量のエタノールをゆっくりと加え た。水層とエタノール層の間に存在するDNAをガラス 棒でまきとり、70%エタノールで洗浄した後、風乾し た。得られたDNAに10mMトリス級衝液 (pH7. 5) -1mM EDTA・2Na溶液5mlを加え、4 ℃で一晩静置し、以後の実験に用いた。

#### 【0051】(B) 組換え体の創製

上記(A)項で得たプレビバクテリウム・フラバムM J −233の全DNA溶液の90μlを制限酵素 E c o R I 50 units を用い、37℃で1時間反応させ完全分解した。このE c o R I 分解DNAにクローニングベクターp H S G 399(宝酒造より市販)を制限酵素 E c o R I で切断した後、脱リン酸化処理したものを混合し、50 m M トリス接衝液(p H 7.6)、10 m M ジチオスレイトール、1 m M A T P、10 m M M g C l 2及び T 4 D N A リガーゼ 1 unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、4℃で15時間反応させ、結合させた。

#### 

上記遺伝子の選抜に用いたアスパルトキナーゼ欠損大腸 菌変異株は、エシェリヒア・コリCGSC 5074 (thr All01、lys Cl001、met L1000) である [() 内はアスパルトキナーゼ遺伝子型 (Genotype) を示す]。上記(B) 項で得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journalof Molecular Biology, 53, 159, 1970) により前配エシェリヒア・コリCGSC5074株を形質転換し、クロラムフェニコール50mgを含む選択培地 [K2HPO47g、KH2PO42g、(NH4)2SO41

g、MgSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O 0.1g、グルコース20g及 び寒天16gを蒸留水1|に溶解]に塗抹した。

【0053】この培地上の生育株を常法により液体培養 し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミ ドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を 用いて調べたところ、プラスミドpHSG399の長さ 2.2kbのDNA断片に加え、長さ約3.8kbの挿入 DNA断片が認められた。

【0054】本プラスミドをpHSG399-AKと命名した。

【0055】(D) <u>アスパルトキナーゼをコードする</u> 遺伝子を含むDNA断片(A) 断片のサブクローニング 上記(C) 項で得たプラスミドpHSG399-AKに 含まれるDNA挿入断片を、必要な部分だけに小型化す るために、プラスミドpUC119(宝酒造より市販) ヘアスパルトキナーゼをコートする遺伝子を含むDNA 断片を下記のとおりサブクローニングした。

【0056】上記(C)項で得たプラスミドpHSG399-AKを制限酵素EcoRI、NruIで切断したものと、プラスミドpUC119を制限酵素EcoRI、SmaIで切断したものを混合し、50mMトリス級衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl<sub>2</sub>及びT4DNAリガーゼ1unit の各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ、結合させた

【0057】得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology、53, 159, 1970)により前記エシェリヒア・コリCGSC5074株を形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培地  $\begin{bmatrix} K_2HPO_4 & 7g & KH_2PO_4 & 2g & (NH_4)_2SO_4 & 1g & MgSO_4 & 7H_2O & 0.1g & グルコース20g及び寒天16gを蒸留水11に溶解」に塗抹した。$ 

【0058】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpUC119の長さ3.2kbのDNA断片に加え、長さ約1.7kbの挿入DNA断片が認められた。各種の制限で切断したときの、長さ約1.7kbのDNA断片の制限酵素認識部位数および切断断片の大きさは前記表1に示したとおりであった。このDNA断片の制限酵素切断点地図を図1に示す。

【0059】また上記で得たプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記の表2に示す。

[0060]

【表 2】

表2 プラスミドpUC119-AK

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(kb)
BamH I	1	4.9
Bgl II	2	4.2, 0.6
Hind III	2	3.6, 1.2
	l e	

上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpU C119ーAKと命名した。

【0061】以上によりアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含む大きさが約1.7kbのDNA断片(EcoRI-BamHI断片)を得ることができた。

#### 【0062】実施例2

アスパルトキナーゼをコードする遺伝子の塩基配列の決 定

実施例1の(D)項で得られたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含む長さが約1.7kbのDNA断片について、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119(宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxy chain termination法)(Sahger, F. et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA 74, 5463, 1977)により図2に示した戦略図に従って決定した。

【0063】その塩基配列中のオープンリーディングフレームの存在から、アスパルトキナーゼをコードする遺伝子は、下配配列に示す塩基配列を有する421個のアミノ酸をコードする1263の塩基対より構成されていることが判明した。

[0064]

【化4】

#### 実施例3

コリネ型細菌内で複製し安定なプラスミドベクター p C R Y 3 0 の作成

#### (A) プラスミドpBY503の調製

プラスミドpBY503は、プレビバクテリウム・スタチオニスIFO12144 (FERM BP-2515) から分離された分子量約10メガダルトンのプラスミドであり、特開平1-95785号公報に記載のようにして調製した。半合成培地A培地 [尿素2g、 (NH4)2SO47g、K2HPO40.5g、KH2PO40.5g、MgSO40.5g、FeSO4・7H2O6mg、MnSO4・4~6H2O6mg、酵母エキス2.5g、カザミノ酸5g、ビチオン200 $\mu$ g、塩酸チアミン200 $\mu$ g、グルコース20g及び蒸留水11]11に、プレビバクテリウム・スタチオニスIFO12144を対数増殖期後期まで培養し、菌体を集めた。得られた菌体を10mg/mlの濃度にリゾチームを含む緩衝液 [25mMトリス(ヒドロキシメチル)、アミノメタン、10mMのEDTA、50mMグルコース] 20m

1に懸濁し、37℃で1時間反応させた。反応液にアルカリーSDS液 [0.2N NaOH、1% (W/V) SDS] 40mlを添加し、緩やかに混和して室温にて15分間静置した。次に、この反応液に酢酸カリウム溶液 [5M酢酸カリウム溶液60ml、酢酸11.5ml、蒸留水28.5mlの混合液] 30mlを添加し、充分混和してか6氷水中に15分間静置した。

【0065】溶菌物全量を遠心管に移し、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、上澄液を得た

【0066】これに等量のフェノールークロロホルム液(フェノール:クロロホルム=1:1混和液)を加え懸濁した後、遠心管に移し、室温下で5分間、15,000×gの遠心分離にかけ、水層を回収した。水層に2倍量のエタノールを加え、-20℃で1時間静置後、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、沈澱を回収した。

【0067】沈澱を減圧乾燥後、TE緩衝液 [トリス10mM、EDTA 1mM; HCIにてpH8.0に調整] 2m1に溶解した。溶解液に塩化セシウム溶液 [5倍濃度のTE緩衝液100mlに塩化セシウム170gを溶解させた液] 15mlと10mg/mlエチジウムブロマイド溶液1mlを加えて、密度を1.392g/mlに合わせた。この溶液を12℃で42時間、116,000×gの遠心分離を行った。

【0068】プラスミドpBY503は紫外線照射により遠心管内で下方のバンドとして見い出される。このバンドを注射器で遠心管の側面から抜きとることにより、プラスミドpBY503を含む分画液を得た。

【0069】次いでこの分画液を等量のイソアミルアルコールで4回処理してエチジウムブロマイドを抽出除去し、その後にTE緩衝液に対して透析を行った。このようにして得られたプラスミドpBY503を含む透析液に3M酢酸ナトリウム溶液を最終濃度30mMに添加した後、2倍量エタノールを加え、-20℃1時間静置した。この溶液を15,000×gの遠心分離にかけてDNAを沈降させ、プラスミドpBY503を50μg得た。

【0070】(B) <u>プラスミドベクターp CRY30</u> の作成

プラスミドpHSG298 (宝酒造製) 0.5 μgに制 限酵素SalI (5units) を37℃1時間反応させ、 プラスミドDNAを完全に分解した。

【0071】前配(A)項で調製したプラスミドpBY  $50302\mu$ gに制限酵素XhoI(1unit)を37 で30分間反応させ、プラスミドDNAを部分分解した。両者のプラスミドDNA分解物を混合し、制限酵素を不活性化するために65 で10 分間加熱処理した後、該失活溶液中の成分が最終濃度として各々50 mMトリス緩衝液 pH7.6、10 mM MgCl $_2$ 、10 mMジチオスレイトール、1 mM ATP及びT4 DNAリガーゼ 1unit になるように各成分を強化し、16 で15 時間保湿した。この溶液を用いてエシェリヒア・コリ JM109コンピテントセル(宝酒造製)を形質転換した。

【0072】形質転換株は30μg/ml (最終濃度)のカナマイシン、100μg/ml (最終濃度)のJPTG (イソプロピルーβ-D-チオガラクトピラノシド)100μg/ml (最終濃度)のX-gal (5-プロモー4ークロロー3ーインドリルーβ-Dーガラクトピラノシド)を含むL培地(トリプトン10g、酵母エキス5g、NaCl 5g及び蒸留水1l、pH7.2)で37℃にて24時間培養し、生育株として得られた。これらの生育株のうち、白いコロニーで生育してきたものを選択し、各々プラスミドをアルカリーSDS法[T.Maniatis, E.F.Fritsch, J.Sambrook, "Molecular cloning" (1982) p90~91容照]により抽出した。

【0073】その結果、プラスミドpHSG298のSalI部位にプラスミドpBY503由来の約4.0kbの断片が挿入されたプラスミドpHSG298-oriが得られた。

【0074】次に同様の方法を用い、前記(A)項で得られたプラスミドpBY503DNAを制限酵素KpnI及びEcoRIにて処理して得られる約2.1kbのDNA断片を上記プラスミドpHSG298-oriのKpnI及びEcoRI部位にクローニングし、プラスミドベクターpCRY30を調製した。

# 【0075】実施例4

プラスミドpCRY30-AKの作成及びコリネ型細菌への導入

実施例1の(C)項で得られたプラスミドpHSG39 9-AK 5μgを制限酵素EcoRI-NruIを各 5units 用い、37℃で1時間反応させ分解したもの と、BamHIリンカー(宝酒造より市販)1μ1を混 合し、50mMトリス級衝液(pH7.6)、10mM ジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgC 1<sub>2</sub>およびT4 DNAリガーゼ1unit の各成分を添加 し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時 間反応させ結合させた。 【0076】このDNAを制限酵素BamHI 3unitsを用い37℃で1時間反応させ分解したものと、実施例3の(B)項で得られたプラスミドpCRY30 1μgを制限酵素BamHI 1unitを用い、37℃で1時間反応させ分解したものを混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl₂およびT4 DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ結合させた。このプラスミドを用いて、前記方法に従い前記エシエリヒア・コリCGSC5074株を形質転換し、カナマイシン50μg/mlを含む選択培地 [K2HPO47g、KH2PO42g、(NH4)2SO41g、MgSO4・7H2O0.1g、グルコース20g及び寒天16gを蒸留水11に溶解]に塗抹した。

【0077】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpCRY30の長さ8.6kbのDNA断片に加え、大きさ1.7kbの挿入DNA断片が認められた。

【0078】上記の如く調製されたプラスミドDNAを、コリネ型細菌へ形質転換した。

【0079】形質転換は、電気パルス法を用いて次のとおり行った。

【0080】プレビバクテリウム・フラバムMJ-23 3 (FERM BP-1497) プラスミドpBY50 2除去株を100mlの前記A培地で対数増殖初期まで 培養し、ペニシリンGを1ユニット/mlになるように 添加して、さらに2時間振盪培養し、遠心分離により菌 体を集め、菌体を20mlのパルス用溶液(272mM Sucrose, 7 mM KH2PO4, 1 mM MgCl2; p H7.4)にて洗浄した。さらに菌体を遠心分離して集 め、5mlのパルス用溶液に懸濁し、0.75mlの細 胞と、前記で得られたプラスミドDNA溶液50μ1と を混合し、水中にて20分間静置した。 ジーンパルサー (バイオラド社製) を用いて、2500ボルト、25<sub>µ</sub> FDに設定し、パルスを印加後氷中に20分間静置し た。全量を3mlの前記A培地に移し30℃にて1時間 培養後、カナマイシン15 µg/ml (最終濃度) を含 む前記A寒天培地に植菌し30℃で2~3日間培養し た。出現したカナマイシン耐性株より、前記実施例3 (A) 項に記載の方法を用いてプラスミドを得た。この プラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大き さを測定した。その結果を下記の表3に示す。

[0081]

【表3】

表3 プラスミドpCRY30-AK

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(kb)
EcoRI	2	8.6, 1.7
BamHI	1	10.4

上記制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpCR Y30-AKと命名した。

【0082】なお、プラスミドpCRY30-AKにより形質転換されたプレビバクテリウム・フラバムMJ233-AKは、茨城県つくば市東1丁目1番3号の工業技術院微生物工業技術研究所に、平成3年12月16日付で:微工研菌寄第12658号(FERM P-12658)として寄託されている。

#### 【0083】実施例5

プラスミドpCRY30-AKの安定性

前記のA培地100mlを500ml容三角フラスコに分注し、120℃で15分間滅菌処理したものに、実施例4で得た形質転換株プレビバクテリウム・フラバムMJ233-AKを植菌し、30℃にて24時間振盪培養を行った後、同様にして調製したA培地100mlを500ml容三角フラスコに分注し、120℃で15分間滅菌したものに、1ml当たり50cellsの割合になるように植継し、同じく30℃にて24時間振盪培養を行った。次に遠心分離して集菌し、菌体を洗浄後、カナマイシンを15μg/mlの割合で添加したA培地及び無添加のA培地を用いて調製した平板培地に一定量塗抹し、30℃にて1日培養後生育コロニーをカウントした。

【0084】この結果、カナマイシン添加および無添加 培地に生育したコロニーは同数であること、さらに A培 地生育コロニーは全てカナマイシン添加培地に生育すること、すなわち該プラスミドの高度の安定性を確認した。

## 【0085】実施例6

### Lーリジンの生産

培地(尿素0.4%、硫酸アンモニウム1.4%、KH<sub>2</sub> PO<sub>4</sub> 0.05%、K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> 0.05%、MgSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O 0.05%、CaCl<sub>2</sub>・2H<sub>2</sub>O 2ppm、FeSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O 2ppm、MnSO<sub>4</sub>・4~6H<sub>2</sub>O 2ppm、ZnSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O 2ppm、NaCl 2ppm、ビオチン200μg/l、チアミン・HCl 100μg/l、カザミノ酸0.1%、酵母エキス0.1%)100mlを500ml容三角フラスコに分注、滅菌(滅菌後pH7.0)した後プレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium flavum)MJ233-AK(FERM P-12658号)を植菌し、無菌的にグルコースを5g/lの濃度になるように加え、30℃にて2日間振盪培養を行った。

【0086】次に、本培養培地(グルコース5%、硫酸アンモニウム2.3%、KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>0.05%、K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>0.05%、MgSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O 0.05%、FeSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O 20ppm、MnSO<sub>4</sub>·4~6H<sub>2</sub>O 20ppm、ビオチン200μg/1、チアミン・HC1100μg/1、カザミノ酸0.3%、酵母エキス0.3%)の1000mlを21容通気撹拌槽に仕込み、滅菌(120℃、20分間)後、前記前培養物の20mlを添加して、回転数1000rpm、通気量1vvm、温度33℃、pH7.6にて24時間培養を行った。

【0087】培養終了後、培養物500mlから遠心分離にて集菌後、脱塩蒸留水にて2度洗浄した菌体を反応液 [(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 2g/l;KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 0.5g/l;KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 0.5g/l;KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 0.5g/l;KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 0.5g/l;MgSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O 0.5g/l;FeSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O 20ppm;MnSO<sub>4</sub>・4~6H<sub>2</sub>O 20ppm;チアミン塩酸塩100μg/l;pH7.6]の1000mlに懸濁後、該懸濁液を21容通気撹拌槽に仕込み、グルコース9gを添加して、回転数300rpm、通気量0.1vvm、温度33℃、pH7.6にて24時間反応を行った。

【0088】反応終了後、遠心分離(4000 r p m、 15分間、4℃)にて除菌した上清液中のLーリジンを 定量した。その結果、上清液中のLーリジン生成量は、 1.5g/lであった。

【0089】この反応終了後の培養液500mlを、強酸性陽イオン交換樹脂(H<sup>+</sup>型)のカラムに通してLーリジンを吸着させ、水洗後、0.5Nアンモニア水で溶出させた後、Lーリジン画分を濃縮し、冷エタノールでLーリジンの結晶を折出させた。その結果、400mgのLーリジン結晶を得た。

【0090】また、比較例として、同様の条件にて、ブレビバクテリウム・フラバム (Brevibacterium flavum) MJ-233 (FERM BP-1497) を培養し、同様の条件にて反応させた後上清液中のL-リジンを定量した。その結果、上清液液中のL-リジン生成量は0.6g/1であった。

[0091]

【化5】

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のアスパルトキナーゼをコードする遺伝 子を含むDNA断片の制限酵素による切断点地図。

【図2】大きさが約1.7kbの本発明DNA断片の塩

	Val	Ala	Leu	Val	Val	Gln	Lys	Tyr	Gly	Gly	Ser	Ser	Leu	Glu	Ser	Ala
	1				5					10					15	
	Glu	Årg	Ile	Arg	Asn	Val	Ala	Glu	Arg	He	Val	Ala	Thr	Lys	Lys	Mla
-				20					25					30		
	Gly	Asn	Asn	Val	Val	Yal	Val	Cys	Ser	Ala	Met	Gly	Asp	Thr	Thr	Asp
			35					40					45			
	Glu	Leu	Leu	Glu	Leu	Ala	Ala	Ala	Val	Asn	Pro	Val	Pro	Pro	Ala	Arg
		50					55					60				
	Glu	Net	Asp	Net	Leu	Leu	Thr	Ala	Gly	Glu	Arg	Ile	Ser	Asn	Ala	Leu
	65					70					75					80
	Val	Ala	Net	Ala	Ile	Glu	Ser	Leu	G1 y	Ala	Glu	Ala	Gln	Ser	Phe	Thr
					85					90					95	
	Gly	Ser	G1n	Ala	Gly	Val	Leu	Thr	Thr	<b>G</b> lu	Arg	His	Gly	Asn	Ala	Arg
				100					105					110		
	Ile	Val	Asp	Va1	Thr	Pro	Gly	Arg	Val	Årg	Glu	Ala	Leu	Asp	Glu	Gly
			115					120					125			
	Lys	He	Cys	He	Val	λlа	Gly	Phe	G1n	Gly	Val	Åsn	Lys	Glu	Thr	Årg
		130					135					140				
	Asp	Val	Thr	Thr	Leu	Gly	Arg	Gly	Gly	Ser	Asp	Thr	Thr	Ma	Val	Ala
	145					150					155					160

-11-

	Leu	Ala	Λla	Ala	Leu	Asn	Ala	Asp	Val	Cys	Glu	He	Tyr	Ser	Asp	Val
					165					170					175	
	۸sp	Gly	Val	Tyr	Thr	Ala	Asp	Pro	Arg	Ile	Val	Pro	Asn	Ala	G1n	Lys
				175					180					185		
	Leu	Glu	Lys	Leu	Ser	Phe	Glu	Glu	Net	Leu	Glu	Leu	Ala	Ala	Val	Gly
			190					195					200			
	Ser	Lys	Ile	Leu	Val	Leu	Årg	Ser	Val	Glu	Tyr	Ala	Arg	Ala	Phe	Asn
		205					210					215				
	Val	Pro	Leu	Årg	Va1	Arg	Ser	Ser	Tyr	Ser	Asn	Asp	Pro	Gly	Thr	Leu
	220					225					230					235
	Ile	Ala	Gly	Ser	Net	Glu	Asp	Ile	Pro	Val	Glu	G1 u	Ala	Yal	Leu	Thr
					240					245					250	
	Glv	Val	Ala	Thr		Lvs	Ser	Glu	Ala	Lys	Val	Thr	Val	Leu		Ile
				255		-•-			260	-•-				265	3	
	Ser	Asn	Lvs		Glv	Glu	Ala	Ala		Va1	Phe	Are	Ala		Ala	Asp
			270		<b>4-3</b>			275	-,-				280	200	,,,,	
	Ala	Glu		Asn	He	Asn	Wet		Leu	Gln	Asn	Val		Ser	Val	Glu
	n Lu	285	110	11011	110	пор	290	, 42	Dou	V	,,,,,,,,	295	001	001	141	VIG
	Ann		Th	Th-	lon	Ti o		Dho	Th.	Cua	Dro		Com.	<b>.</b>	C1	1
		GIA	H	THE	nsp		1117	rne	Inr	Cys		nrg	ser	nsp	OIŸ	
【化2その3】	300					305					310					315

-12-

Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala Gly Net Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr Ala Gly Thr Gly Arg

【化3その1】

# [配列]

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 5 10 15 1 GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala 25 30 20 GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp 40 45 35 GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT COC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 50 55 60 GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Net Asp Net Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 70 65 75 80 CTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Net Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr

GGT TCT CAG GCT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC [(L3  $\pm$ 02)]

90

85

Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 100 105 110 ATT GTT GAT GTC ACT OCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 115 120 125 AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 130 135 140 GAT GTC ACC ACG TIG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 145 150 155 160 TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 165 170. 175 GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 175 180 CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC

【化3その3】

-15-

Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 190 195 200 TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn 205 210 215 GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT COC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 225 230 235 220 ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC Ile Ala Gly Ser Net Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 240 245 250 GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile 255 260 265 TCC GAT AAG OCA GGC GAG GCT GOG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp 270 275 280 GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA Ala Glu Ile Asn Ile Asp Net Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu 285 290 295

【化3その4】

GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 305 300 310 315 CCT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 320 325 330 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 335 340 345 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Net Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Net Glu Ala Leu 350 355 360 CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TOC ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 365 370 375 ATT TOO GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 380 385 390 400 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT 【化3その5】 Lev His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr 405 410 415 GCA GGC ACC GGA CGC

【化4その1】

Ala Gly Thr Gly Arg

420

# [配列]

CTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 1 10 15 GAA CGC ATT AGA AAC GTC OCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala 20 25 30 GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TOC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp 35 40 45 GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT COC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 50 55 60 GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Met Asp Net Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 65 70 75 80 GTC GOC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Met Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 85 90 95 GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC

【化4その2】

Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 100 105 110 ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC lle Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 120 125 115 AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 140 135 130 GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 160 150 155 145 TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 175 170 165 GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 180 185 175 CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Net Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 195 200 190

-19-

【化4その3】

TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys 11e Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn 215 205 210 GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 230 235 220 225 ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC Ile Ala Gly Ser Net Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 250 240 245 GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile 265 255 260 TOO GAT AAG OCA GGC GAG GCT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp 270 275 280 GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA Ala Glu lle Asn lle Asp Net Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu 290 295 285

GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC

【化4その4】

Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 300 305 310 315 CCT GCC ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 320 325 330 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 335 340 345 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Met Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Met Glu Ala Leu 350 360 355 CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 370 375 365 ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA He Ser Val Leu He Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ata Ata Ala 380 385 390 400 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr 405 410 415 【化5その1】 GCA GGC ACC GGA CGC Ala Gly Thr Gly Arg

420

【化4その5】

配列番号:1

配列の長さ:1263

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: Genomic DNA

起源

生物名:ブレビバクテリウム フラバム

株名: NJ233

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置:1-1263

特徴を決定した方法:P

配列

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GCC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala

1

5

10

15

GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala

20

25

30

【化5その2】

GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Yal Val Val Val Cys Ser Ala Net Gly Asp Thr Thr Asp 35 40 45 GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT COC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 50 55 60 GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Net Asp Net Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 70 75 80 65 GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Net Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 85 90 95 GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CCT CAC GGA AAC GCA CGC Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 100 105 110 ATT CTT GAT CTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC He Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 115 120 125

AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC [ $46.5 \pm 0.3$ ]

Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Net Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn CTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 

【化5その4】

ATT	CCC	GGC	TCT	ATG	GAG	GAT	TTA	CCT	GTG	GAA	GAA	GCA	GTC	CTT	VCC
He	λla	Gly	Ser	Met	G1u	Лsp	He	Pro	Val	Glu	Glu	λla	Val	Leu	Thr
				240					245					250	
GGT	GTC	GCA	ACC	GAC	AAG	TCC	GAA	GCC	AAA	GTA	ACC	GTT	CTG	GGT	ATT
Gly	Val	Ala	Thr	Asp	Lys	Ser	Glu	Ala	Lys	Va1	Thr	Val	Leu	Gly	Ile
			<b>25</b> 5					260					265		
TCC	GAT	AAG	CCA	GGC	GAG	GCT	GCG	AAG	GTT	TTC	CGT	GCG	TTG	GCT	GAT
Ser	Asp	Lys	Pro	Gly	Glu	Ala	Ala	Lys	Val	Phe	Arg	Ala	Leu	ΛJa	Asp
		270					275					280			
GCA	GAA	ATC	AAC	ATT	GAC	ATG	GTT	CTG	CAG	AAC	GTC	TCC	TCT	GTG	GAA
Ala	Glu	He	Åsn	Ile	Asp	Net	Val	Leu	G1n	Asn	Ya1	Ser	Ser	Va1	Glu
	285					290					295				
GAC	CCC	ACC	ACC	GAC	ATC	ACG	TTC	ACC	TGC	СТ	CCC	TCT	GAC	GGA	CCC
Asp	Gly	Thr	Thr	Λsp	Ile	Thr	Phe	Thr	Cys	Pro	Arg	Ser	Asp	Gly	Arg
300					305					310					315
CGT	GCG	ATG	GAG	ATC	TTG	AAG	AAG	CTT	CAG	GTT	CAG	GGC	AAC	TGG	ACC
Arg	Ala	Net	Glu	lle	Leu	Lys	Lys	Leu	Gln	Val	Gln	G1y	Åsn	Trp	Thr
				320					325					330	
TAA	GTG	CTT	TAC	GAC	GAC	CAG	GTC	GGC	AAA	GTC	TCC	СТС	GTG	GGT	GCG

-25-

【化5その5】

Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala

335 340 345

GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Net Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Net Glu Ala Leu

350 355 360

CCC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC

Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu lle Ser Thr Ser Glu Ile Arg

365 370 375

ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CCT GCA

Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala

380 385 390 400

CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr

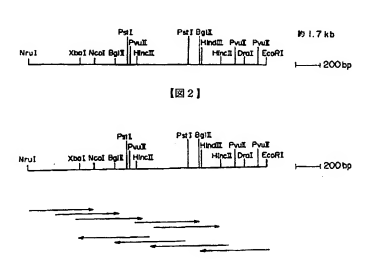
405 410 415

GCA GGC ACC GGA CGC

Ala Gly Thr Gly Arg

420

【図1】



# フロントページの続き

(72)発明者 湯川 英明

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三 菱油化株式会社筑波総合研究所内

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-184366

(43)公開日 平成5年(1993)7月27日

(51)Int.Cl.5

C 1 2 N 15/00

識別記号

庁内整理番号

A 8931-4B

FΙ

技術表示箇所

審査請求 未請求 請求項の数8(全 27 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平4-24658

平成 4年(1992) 1月14日

(71)出願人 000006057

三菱油化株式会社

東京都千代田区丸の内二丁目5番2号

(72)発明者 眷野 信剛

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三

菱油化株式会社筑波総合研究所内

(72)発明者 小林 幹

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三

菱油化株式会社筑波給合研究所内

(72)発明者 久留主 泰朗

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三

菱油化株式会社筑波給合研究所内

(74)代理人 弁理士 小田島 平吉 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA及びその利用

(57)【要約】

【構成】 プレビバクテリウム・フラバムM J-233 からアスパルトキナーゼをコードするDNAを単離し、 この遺伝子の塩基配列を決定した。

【効果】 このアスパルトキナーゼをコードする遺伝子 DNAを導入したコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラ スミドで形質転換されたプレビバクテリウム・フラバム MJ-233株は、L-リジンの生成量が増加した。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 コリネ型細菌由来のアスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子DNA。 【請求項2】 コリネ型細菌がプレビバクテリウム・フ ラバム (Brevibacterium flavum) M J 2 3 3 である請求項1 記載の遺伝子DNA。 【請求項3】 次のDNA塩基配列 【化1】

GTGGCCCTGG TCGTACAGAA ATATGGCGGT TCCTCCCTTG AGAGTGCGGA ACGCATTAGA 60 AACCTCCCTG AACGGATCGT TGCCACCAAG AAGGCTGGAA ATAATGTCGT GGTTGTCTGC TCCCCAATGG GAGACACCAC GGATGAGCTT CTAGAACTTG CTGCGGCAGT GAATCCCGTT 180 CCGCCAGCTC CTGAAATGGA TATGCTCCTG ACTGCTGGTG AGCGTATTTC TAACGCTCTC 240 GTCGCCATGG CTATTGAGTC CCTGGGTGCA GAGGCTCAAT CTTTCACGGG TTCTCAGGCT GGTGTGCTCA CCACCGAGCG TCACGGAAAC GCACGCATTG TTGATGTCAC TCCAGGTCGT 360 GTGCGTGAAG CACTCGATGA GGGCAAGATC TGCATTGTTG CTGGTTTCCA GGGTGTCAAT 420 AAGGANACCC GCGATGTCAC CACGTTGGGT CGCGGTGGTT CTGATACCAC TGCAGTTGCA TTGGCAGCTG CTCTGAACGC TGATGTGTGT GAGATTTACT CAGATGTTGA CGGCGTGTAC 540 ACCOCTGACC CGCGCATCGT TOCTAATGCT CAGAAGCTGG AAAAGCTCAG CTTCGAAGAA 600 ATOCTGGAAC TTOCTGCTGT TGGCTCCAAG ATTTTGGTGC TACGCAGTGT TGAATACOCT 660 COTGCATTCA ATGTGCCACT TCGCGTACGC TCGTCTTATA GCAATGATCC CGGCACTTTG 720 ATTGCCGGCT CTATGGAGGA TATTCCTGTG GAAGAAGCAG TCCTTACCGG TGTCGCAACC GACAAGTCCG AAGCCAAAGT AACCGTTCTG GGTATTTCCG ATAAGCCAGG CGAGGCTGCG 840 AAGGTTTTCC GTGCGTTGGC TGATGCAGAA ATCAACATTG ACATGGTTCT GCAGAACGTC 900 TCCTCTGTGG AAGACGGCAC CACCGACATC ACGTTCACCT GCCCTCGCTC TGACGGACGC 960 CCTGCGATGG AGATCTTGAA GAAGCTTCAG GTTCAGGGCA ACTGGACCAA TGTGCTTTAC 1020 GACGACCAGG TCGGCAAAGT CTCCCTCGTG GGTGCGGGCA TGAAGTCTCA CCCAGGTGTT 1080 ACCOCAGAGT TCATGGAAGC TCTGCGCGAT GTCAACGTGA ACATCGAATT GATTTCCACC 1140 TCTGAGATCC GCATTTCCGT GCTGATCCGT GAAGATGATC TGGATGCTGC TGCACGTGCA 1200 CTGCATGAGC AGTTCCAGCT GGGCGGCGAA GACGAAGCCG TCGTTTATGC AGGCACCGGA 1260

CCC

1263

で示されるアスパルトキナーゼ (E.C. 2.7.2.4.) をコードする遺伝子DNA。

【請求項4】 次のアミノ酸配列

【化2】で示されるアスパルトキナーゼ (E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子DNA。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAが導入された組換えプラスミド。

【請求項6】 請求項1~4のいずれかに記載の遺伝子 DNAと、コリネ型細菌内で複製増殖機能を司る遺伝子 を含むDNAを保有する組換えプラスミド。

【請求項7】 請求項6記載の組換えプラスミドで形質 転換されたコリネ型細菌。

【請求項8】 グルコースを、請求項7記載のコリネ型 細菌の培養菌体又は菌体処理物と接触させてLーリジン を生成せしめることを特徴とするLーリジンの製造法。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、アスパルトキナーゼ

(E. C. 2. 7. 2. 4.) をコードする遺伝子を含むコリネ型細菌由来の遺伝子DNA、該遺伝子DNAを含む組換えプラスミド、該プラスミドで形質転換されたコリネ型細菌、及び該コリネ型細菌を用いるLーリジンの製造法に関する。

【0002】 Lーリジンは、必須アミノ酸として蛋白質中にその存在が知られ、医薬や食品添加物として用いられている。

#### [0003]

【従来の技術】従来、Lーリジンの工業的製造法としては、グルタミン生産菌であるコリネ型細菌の各種栄養要求株、各種薬剤耐性株、各種薬剤感受性株を用いてLーリジンを製造する方法が知られている [例えば、特公昭51-21078号公報、特公昭53-1833号公報、特公昭62-8692号公報等参照]。また、組換え菌を用いた製造法も提案されている [特開昭56-160997号公報、特開昭60-62994号公報、特開昭62-79788号公報等参照]。しかしながら、従来提案されている方法によるLーリジンの書積に限界があり、新たな観点から、遺伝子工学的手法による菌株の改良等を含め、Lーリジンをより効率的に生成させる方法の提供が強く求められている。

【0004】一方、アスパルトキナーゼ (E.C.2.7. 2.4.) をコードする遺伝子としては、エシェリヒア・ コリ (Escherichia coli) 由来の遺伝子 [Journal of B iological Chemistry, 256, p10228~p10 230, 1981参照] がよく研究されている。また、 グラム陽性細菌由来のアスパルトキナーゼ (E.C.2. 7.2.4.) としては、バチルス・サチルス (Bacillus subtilis)、コリネバクテリウム・グルタミカム (Cory neform glutamicum) 等が知られている [Journal of Bi ological Chemistry, 262, p8787-p879 8, 1987; Molecular Microbiology, 5, p119 7-p1204, 1991参照]。しかしながら、ブレ ピバクテリウム・フラバム (Brevibacterium flavum) 由来のアスパルトキナーゼ (E.C. 2.7.2.4.) をコ ードする遺伝子については従来の報告例は見当らない。 [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、コリネ型細菌由来のアスパルトキナーゼ (E.C.2.7.2.4.) をコードする遺伝子を単離し、該遺伝子を同種であるコリネ型細菌に導入し、該コリネ型細菌を用いて、新たな観点から効率的にLーリジンを製造することである。

### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的を達成すべく鋭意研究を重ねた結果、コリネ型細菌染色体よりアスパルトキナーゼ遺伝子を単離し、該遺伝子を適当なベクタープラスミドに導入して、コリネ型細菌を

形質転換し、該形質転換されたコリネ型細菌を用いる と、効率的にLーリジンを製造しうることを見い出し本 発明を完成するに至った。

【0007】かくして本発明によれば、

- (1) コリネ型細菌由来のアスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA:
- (2) 該遺伝子DNAが導入された組換えプラスミド;
- (3) 該組換えプラスミドで形質転換されたコリネ型 細菌;及び
- (4) 該形質転換されたコリネ型細菌を用い、グルコースを原料としてLーリジンを製造する方法が提供される。

【0008】以下、本発明についてさらに詳細に説明する。

【0009】本発明の「アスパルトキナーゼをコードする遺伝子DNA」とは、Lーアスパラギン酸にリン酸を付加する酵素、すなわちアスパルトキナーゼ(E.C. 2.7.2.4.)をコードする遺伝子DNAを意味するものである。

【0010】アスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(以下、これを「A断片」と略称することがある)は、その塩基配列が決定された後においては合成することも可能であるが、通常はアスパルトキナーゼ生産性徴生物からクローニングされる場合が多く、その供給源となる微生物としては、コリネ型細菌、殊にブレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium flavum) MJ233(FERM BP-1497)およびその由来株が有利に使用される。

【0011】これらの供給源微生物からA断片を調製するための基本的操作の一例を述べれば次のとおりである:A断片は、上記コリネ型細菌、例えばプレビバクテリウム・フラバムMJ-233(FERM BP-1497)株の染色体上に存在し、この染色体を適当な制限酵素で切断することにより生ずる切断断片の中から以下に述べる方法で分離、取得することができる。

【0012】先ず、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233株の培養物から染色体DNAを抽出する。この染色体DNAを適当な制限酵素、例えばEcoRIを用いて染色体DNAを完全に分解する。

【0013】得られるDNA断片をクローニングベクター、例えばpHSG399(宝酒造製)に挿入し、このベクターを用いて、アスパルトキナーゼ遺伝子が欠損した大腸菌(エシェリヒア・コリ)変異株CGSC5074 [エシェリヒア・コリ ジエネテック・ストック センター (Escherichia coli Genetic Stock Center)、デパートメントオブバイオロジー、エールユニバーシィティ (Department of Biology, Yale University); P.O.Box 6666 New Haven、CT 06511-744、U.S.A. 保存菌株]を形質転換し、選択培地に塗抹すること

により、形質転換株を取得する。

【0014】得られる形質転換株よりプラスミドDNA を抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来のA断片を確認・取得することができる。

【0015】かくして得られるA断片をさらに適当な制限酵素を用いて切断し、得られるDNA断片を、大腸菌で複製可能なベクタープラスミドに挿入し、このベクタープラスミドを、通常用いられる形質転換法、例えば、塩化カルシウム法、電気バルス法等による形質転換により、前配アスパルトキナーゼが欠損した大腸菌変異株に導入し、選択培地に塗抹する。

【0016】得られる形質転換体よりプラスミドDNA を抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたブ レビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来 のA断片を確認・取得することができる。

【0017】このようにして得られるA断片の一つは、上記プレビバクテリウム・フラバムMJ-233株の染色体DNAを制限酵素EcoRlos全分解により切り出し、さらにそれを制限酵素Nrulで切断することによって得られる大きさが約1.7kbのDNA断片を挙げることができる。

【0018】この約1.7kbのアスパルトキナーゼを コードする遺伝子を含むDNA断片を、各種の制限酵素 で切断したときの認識部位数及び切断断片の大きさを下 記表1に示す。

[0019]

【我1】

#### 表1

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(kb)
Dra I	1	0.2, 1.5
Hine II	2	0.3, 0.6, 0.7
Hind III	1	0.4、1.2

なお、本明細書において、制限酵素による「認識部位 数」は、DNA断片又はプラスミドを、制限酵素の存在 下で完全分解し、それらの分解物をそれ自体既知の方法 に従い1%アガロースゲル電気泳動および5%ポリアク リルアミドゲル電気泳動に供し、分離可能な断片の数か ら決定した値を採用した。

【0020】また、「切断断片の大きさ」及びプラスミ ドの大きさは、アガロースゲル電気泳動を用いる場合に は、エシェリヒア・コリのラムダファージ (λ phage) のDNAを制限酵素Hind IIIで切断して得られ る分子量既知のDNA断片の同一アガロースゲル上での **泳動距離で描かれる標準線に基づき、また、ポリアクリ** ルアミドゲル電気泳動を用いる場合には、エシェリヒア ・コリのファイ・エックス174ファージ(øx174 phage) のDNAを制限酵素Hae IIIで切断して 得られる分子量既知のDNA断片の同一ポリアクリルア ミドゲル上での泳動距離で描かれる標準線に基づき、切 断DNA断片又はプラスミドの各DNA断片の大きさを 算出する。プラスミドの大きさは、切断断片それぞれの 大きさを加算して求める。なお、各DNA断片の大きさ の決定において、1kb以上の断片の大きさについて は、1%アガロースゲル電気泳動によって得られる結果 を採用し、約0.1kbから1kb未満の断片の大きさ については4%ポリアクリルアミドゲル電気泳動によっ て得られる結果を採用した。

【0021】一方、上記のプレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAを制限酵素NruI-EcoRIによって切断することにより得られる大きさが

約1.7kbのDNA断片については、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119 (宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法 (dideoxychain termination 法、Sanger, F. et. al., Proc. Natl. A cad. Sci. USA, 74, p5463, 1977) により決定することができる。このようにして決定した上記約1.7kbのDNA断片の塩基配列のオープンリーディングフレームの存在から決定したアスパルトキナーゼをコードする遺伝子は、以下に示す配列を有するものであり、421個のアミノ酸をコードする1263の塩基対から構成されている。

[0022]

【化3】上記の塩基配列を包含する本発明のアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片は、天然のコリネ型細菌染色体DNAから分離されたもののみならず、通常用いられるDNA合成装置、例えばベックマン社製 System-1 Plusを用いて合成されたものであってもよい。

【0023】また、前記の如くプレビバクテリウム・フラバムMJー233の染色体DNAから取得される本発明のDNA断片は、アスパルトキナーゼをコードする機能を実質的に損なうことがない限り、塩基配列の一部の塩基が他の塩基と置換されていてもよく又は削除されていてもよく、或いは新たに塩基が挿入されていてもよく、さらに塩基配列の一部が転位されているものであってもよく、これらの誘導体のいずれもが、本発明のアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片に包含されるものである。

【0024】以上に詳述した大きさが約1.7kbのD NA断片の制限酵素による切断点地図を図1に示す。

【0025】本発明のアスパルトキナーゼをコードする 遺伝子を含むDNA断片(A断片)は、適当なプラスミ ド、例えば、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機 能を司る遺伝子を少くとも含むプラスミドベクターに導 入することにより、コリネ型細菌内でアスパルトキナー ゼの高発現可能な組換えプラスミドを得ることができ る。

【0026】また、本発明のアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を発現させるためのプロモーターはコリネ型細菌が保有する該遺伝子自身のプロモーターであることができるが、それに限られるものではなく、アスパルトキナーゼ遺伝子の転写を開始させるための原核生物由来の塩基配列であればいかなるプロモーターであってもよい。

【0027】本発明のA断片を導入することができる、 コリネ型細菌内での複製増殖機能を司る遺伝子を少くと も含むプラスミドベクターとしては、例えば、特開平3 -210184号公報に記載のプラスミドpCRY3 0;特開平2-276575号公報に記載のプラスミド pCRY21, pCRY2KE, pCRY2KX, pC RY31、pCRY3KE及びpCRY3KX;特開平 1-191686号公報に記載のプラスミドpCRY2 及びpCRY3;特開昭58-67679号公報に記載 のpAM330;特開昭58-77895号公報に記載 のpHM1519;特開昭58-192900号公報に 記載のpAJ655、pAJ611及びpAJ184 4;特開昭57-134500号に記載のpCG1;特 開昭58-35197号公報に記載のpCG2;特開昭 57-183799号公報に記載のpCG4及びpCG 11等を挙げることができる。

【0028】中でもコリネ型細菌の宿主ーベクター系で用いられるプラスミドベクターとしては、コリネ型細菌内でプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子とコリネ型細菌内でプラスミドの安定化機能を司る遺伝子とをもつものが好ましく、例えば、プラスミドpCRY30、pCRY21、pCRY2KE、pCRY2KE、pCRY2KX、pCRY31、pCRY3KE及びpCRY3KX等が好適に使用される。

【0029】上記プラスミドベクターpCRY30を調製する方法としては、プレビバクテリウム・スタチオニス (Brevibacterium stationis) IFO12144 (FERM BP-2515) からプラスミドpBY503 (このプラスミドの詳細については特開平1-95785号公報参照) DNAを抽出し、制限酵素XhoIで大きさが約4.0kbのプラスミドの複製増殖機能を司る遺伝子を含むDNA断片を切り出し、制限酵素EcoRIおよびKpnIで大きさが約2.1kbのプラスミドの安定化機能を司る遺伝子を含むDNA断片を切り出

す。これらの両断片をプラスミドpHSG298 (宝酒 造製)のEcoRI、Kpnl部位及びSall部位に 組み込むことにより、プラスミドベクターpCRY30 を関製することができる。

【0030】次に、上記プラスミドベクターへの本発明のA断片の導入は、例えばプラスミドベクター中に1個所だけ存在する制限酵素部位を、該制限酵素で開裂し、そこに前記A断片および開裂したプラスミドベクターを必要に応じてS1ヌクレアーゼで処理して平滑末端とするか、または適当なアダプターDNAの存在下にDNAリガーゼ処理で連結させることにより行うことができる。

【0031】プラスミドpCRY30への本発明のA断片の導入は、プラスミドpCRY30を制限酵素EcoRIで開裂させ、そこに前記アスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片(A断片)をDNAリガーゼで連結させることにより行うことができる。

【0032】このようにして造成されるプラスミドpCRY30に本発明の大きさが約1.7kbのA断片を導入した組換えプラスミドは、Lーリジンの製造に好適に用いることができる組換えプラスミドの一つであり、本発明者らはこれをプラスミドpCRY30ーAKと命名した。プラスミドpCRY30ーAKの作成方法の詳細については、後記実施例4で説明する。

【0033】このようにして造成されるアスパルトキナーゼ遺伝子を含むコリネ型細菌内で複製増殖可能なプラスミドを、宿主微生物に導入して該微生物の培養物を用いてレーリジンを安定に効率よく生産することが可能となる。

【0034】本発明によるプラスミドで形質転換しうる宿主微生物としては、コリネ型細菌、例えばプレビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-1497)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11 (FERM BP-1500)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABT-11 (FERM BP-1500)、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233-ABD-21 (FERM BP-1499)等が挙げられる。

【0035】なお、上記のFERM BP-1498の 菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株として DL- $\alpha$ -アミノ酪酸耐性を積極的に付与されたエタノール資化性微生物である(特公昭59-28398号公 報第3 $^{\sim}$ 4欄参照)。また、FERM BP-1500 の菌株は、FERM BP-1497の菌株を親株としたL- $\alpha$ -アミノ酪酸トランスアミナーゼ高活性変異株である(特開昭62-51998号公報参照)。さらに、FERM BP-1499の菌株はFERM BP-1497の菌株を親株としたD- $\alpha$ -アミノ酪酸デアミナーゼ高活性変異株である(特開昭61-177993号公報参照)。

【0036】これらの微生物の他に、ブレビバクテリウム・アンモニアゲネス(Brevibacterium ammoniagencs)ATCC6871、同ATCC13745、同ATCC13746;プレビバクテリウム・デバリカタム(Brevibacterium divaricatum)ATCC14020;プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム(Brevibacterium lactofermentum)ATCC13869;コリネバクテリウム・グルタミカム(Corynebacterium glutamicum)ATCC31831等を宿主微生物として用いることもできる。

【0037】なお、宿主としてプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来の菌株を用いる場合、本菌株が保有するプラスミドpBY502(特開昭63-36787号公報参照)のため、形質転換が困難である場合があるので、そのような場合には、本菌株よりプラスミドpBY502を除去することが望ましい。そのようなプラスミドpBY502を除去する方法としては、例えば、維代培養を繰り返すことにより自然に欠失させることも可能であるし、人為的に除去することも可能である[Bact.Rev. 36 p.361~405(1972)参照]。上記プラスミドpBY502を人為的に除去する方法の一例を示せば次のとおりである。

【0038】宿主プレビバクテリウム・フラバムMJ-233の生育を不完全に阻害する濃度のアクリジンオレンジ(濃度:0.2~50μg/ml)もしくはエチジウムプロミド(濃度:0.2~50μg/ml)等を含む培地に、1ml当り約10細胞になるように植菌し、生育を不完全に阻害しながら約24時間約35℃で培養する。培養液を希釈後寒天培地に塗布し、約35℃で約2日培養する。出現したコロニーから各々独立にプラスミド抽出操作を行い、プラスミドpBY502が除去されている株を選択する。この操作によりプラスミドpBY502が除去されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来菌株が得られる。

【0039】このようにして得られるプレビバクテリウム・フラバムMJー233由来菌株への前記プラスミドの形質転換法としては、エシェリヒア・コリ及びエルビニア・カロトボラについて知られているように [Calvin, N.M. and Hanawalt, P.C., Journal of Bacteriology, 170, 2796 (1988); Ito, K., Nishida, T. and Izaki. K., Agricultural and Biological Chemistry, 52, 293 (1988)参照]、DNA受容菌へのパルス波通電 [Satoh, Y. et al., Journal of Industrial Microbiology, 5, 159 (1990)参照] によりプラスミドを導入することが可能である。

【0040】上記の方法で形質転換して得られるアスパルターゼ産生能を有するコリネ型細菌、例えばブレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来株の培養方法を以下に述べる。

【0041】培養は炭素源、窒素源、無機塩等を含む通

常の栄養培地で行うことができ、炭素源としては、例えばグルコース、エタノール、メタノール、廃糖蜜等が、そして窒素源としては、例えばアンモニア、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、硝酸アンモニウム、尿素等がそれぞれ単独もしくは混合して用いられる。また、無機塩としては、例えばリン酸一水素カリウム、リン酸二水素カリウム、硫酸マグネシウム等が用いられる。この他にペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスティープリカー、カザミノ酸、ビオチン等の各種ビタミン等の栄養素を培地に添加することができる。

【0042】培養は、通常、通気撹拌、振盪等の好気条件下に、約20~約40℃、好ましくは約25℃~約35℃の温度で行うことができる。培養途中のpHは5~10、好ましくは7~8付近とすることができ、培養中のpH調整は酸又はアルカリを添加して行うことができる。

【0043】培養開始時の炭素源濃度は、好ましくは1~5容量%、更に好ましくは2~3容量%である。また、培養期間は通常1~7日間とすることができ、最適期間は3日間である。

【0044】このようにして得られる培養物から各々菌体を集めて、水又は適当な緩衝液で洗浄し、レーリジン生成反応に使用することができる。

【0045】Lーリジン生成反応においては、これらの 菌体をそのまま用いることができ、あるいは超音波処理 等を加えた菌体破砕物、さらにそれから分離回収した粗 酵素又は精製酵素として、あるいはそれらを適当な担体 に固定化して用いることができる。以上に述べた如き菌 体の破砕物や粗または精製酵素、固定化物等を本明細書 ではまとめて「菌体処理物」という。

【0046】しかして本発明に従えば、グルコースを、 上記培養菌体又は菌体処理物と接触させて、Lーリジン を生成せしめることからなるLーリジンの製造法が提供 される。

【0047】グルコースと上記培養菌体又は菌体処理物との接触は、通常の酵素反応と同様に、水性媒体中において、好ましくは約20~約40℃、特に約25~約35℃において行なうことができる。

【0048】生成するL-リジンは例えば、高速液体クロマトグラフィー等の手段により反応液から分離回収することができる。

[0049]

【実施例】以上に本発明を説明してきたが、下記の実施 例によりさらに具体的に説明する。

【0050】<u>実施例1</u>

ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233由来のアス パルトキナーゼをコードする遺伝子を含むDNA断片 (A断片)のクローン化

(A) <u>ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233の</u> 全DNAの抽出 半合成培地A培地 [組成:尿素2g、(NH4)2SO47 g, K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> 0.5g, KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 0.5g, MgS  $O_4$  0.5 g,  $FeSO_4 \cdot 7H_2O$  6 mg,  $MnSO_4$ 4~6H<sub>2</sub>O 6mg、酵母エキス2.5g、カザミノ酸 5g、ビオチン200μg、塩酸チアミン200μg、 グルコース20g、蒸留水11] 11に、ブレビバクテ リウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-14 97)を対数増殖期後期まで培養し、菌体を集めた。得 られた菌体を10mg/mlの濃度にリゾチームを含む 10mM NaCl-20mMトリス緩衝液 (pH8. 0) -1mM EDTA-2Na溶液15mlに懸濁し た。次にプロテナーゼKを、最終濃度が100µg/m 1になるように添加し、37℃で1時間保温した。さら にドデシル硫酸ナトリウムを最終濃度が0.5%になる ように添加し、50℃で6時間保温して容菌した。この 溶菌液に、等量のフェノール/クロロホルム溶液を添加 し、室温で10分間ゆるやかに振盪した後、全量を遠心 分離(5,000×g、20分間、10~12℃)し、 上清画分を分取し、酢酸ナトリウムを0.3Mとなるよ うに添加した後、2倍量のエタノールをゆっくりと加え た。水層とエタノール層の間に存在するDNAをガラス 棒でまきとり、70%エタノールで洗浄した後、風乾し た。得られたDNAに10mMトリス緩衝液(pH7. 5) -1mM EDTA・2Na溶液5mlを加え、4 ℃で一晩静置し、以後の実験に用いた。

#### 【0051】(B) 組換え体の創製

上記(A)項で得たブレビバクテリウム・フラバムM J −233の全DNA溶液の90μlを制限酵素EcoR I 50unitsを用い、37℃で1時間反応させ完全分解した。このEcoRI分解DNAにクローニングベクターpHSG399(宝酒造より市販)を制限酵素EcoRIで切断した後、脱リン酸化処理したものを混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl2及びT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、4℃で15時間反応させ、結合させた。

【0052】(C) アスパルトキナーゼをコードする 遺伝子を含むプラスミドの選択

上記遺伝子の選抜に用いたアスパルトキナーゼ欠損大腸 菌変異株は、エシェリヒア・コリCGSC 5074 (thr A1101、lys C1001、met L1000)である[() 内はアスパルトキナーゼ遺伝子型(Genotype)を示す]。上記(B)項で得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journalof Molecular Biology、53、159、1970)により前記エシェリヒア・コリCGSC5074株を形質転換し、クロラムフェニコール50mgを含む選択培地[K2HPO47g、KH2PO42g、(NH4)2SO41

g、MgSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O 0.1g、グルコース20g及 び寒天16gを蒸留水1lに溶解]に塗抹した。

【0053】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpHSG399の長さ2.2kbのDNA断片に加え、長さ約3.8kbの挿入DNA断片が認められた。

【0054】本プラスミドをpHSG399-AKと命名した。

【0055】(D) <u>アスパルトキナーゼをコードする</u> 遺伝子を含むDNA断片(A) 断片のサブクローニング上記(C) 項で得たプラスミドpHSG399-AKに含まれるDNA挿入断片を、必要な部分だけに小型化するために、プラスミドpUC119(宝酒造より市販) ヘアスパルトキナーゼをコートする遺伝子を含むDNA 断片を下記のとおりサブクローニングした。

【0056】上記(C)項で得たプラスミドpHSG399-AKを制限酵素EcoRI、NruIで切断したものと、プラスミドpUC119を制限酵素EcoRI、SmaIで切断したものを混合し、50mMトリス級衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl<sub>2</sub>及びT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ、結合させた。

【0057】得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology、53, 159, 1970)により前記エシェリヒア・コリCGSC5074株を形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培地  $\begin{bmatrix} K_2HPO_4 & 7g & KH_2PO_4 & 2g & (NH_4)_2SO_4 & 1g & MgSO_4 & 7H_2O & 0.1g & グルコース20g及び寒天16gを蒸留水11に溶解」に塗抹した。$ 

【0058】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpUC119の長さ3.2kbのDNA断片に加え、長さ約1.7kbの挿入DNA断片が認められた。各種の制限で切断したときの、長さ約1.7kbのDNA断片の制限酵素認識部位数および切断断片の大きさは前配表1に示したとおりであった。このDNA断片の制限酵素切断点地図を図1に示す。

【0059】また上記で得たプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記の表2に示す。

[0060]

【表 2】

表2 プラスミドpUC119-AK

	制限酵素	認職部位数	切断断片の大きさ(kb)
	Band I	1	4.9
İ	Bgl II	2	4.2, 0.6
	Hind III	2	3.6, 1.2

上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpU C119-AKと命名した。

【0061】以上によりアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含む大きさが約1.7kbのDNA断片(EcoRl-BamHl断片)を得ることができた。

#### 【0062】実施例2

アスパルトキナーゼをコードする遺伝子の塩基配列の決 定

実施例1の(D) 項で得られたアスパルトキナーゼをコードする遺伝子を含む長さが約1.7kbのDNA断片について、その塩基配列をプラスミドpUC118またはpUC119(宝酒造製)を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxy chain termination 法) (Sahger, F. et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA 74, 5463, 1977)により図2に示した戦略図に従って決定した。

【0063】その塩基配列中のオープンリーディングフレームの存在から、アスパルトキナーゼをコードする遺伝子は、下配配列に示す塩基配列を有する421個のアミノ酸をコードする1263の塩基対より構成されていることが判明した。

[0064]

【化4】

#### 実施例3

コリネ型細菌内で複製し安定なプラスミドベクター p C R Y 3 0 の作成

#### (A) プラスミドpBY503の調製

プラスミドpBY503は、プレビバクテリウム・スタチオニスIFO12144 (FERM BP-2515) から分離された分子量約10メガダルトンのプラスミドであり、特開平1-95785号公報に記載のようにして関製した。半合成培地A培地 [尿素2g、 (NH $_4$ ) $_2$ SO $_4$ 7g、K $_2$ HPO $_4$ 0.5g、K $_1$ PO $_4$ 0.5g、MgSO $_4$ 0.5g、FeSO $_4$ ·7H $_2$ O6mg、MnSO $_4$ ·4~6H $_2$ O6mg、酵母エキス2.5g、カザミノ酸5g、ビチオン200 $_{\mu}$ g、塩酸チアミン200 $_{\mu}$ g、グルコース20g及び蒸留水11]11に、ブレビバクテリウム・スタチオニスIFO12144を対数増殖期後期まで培養し、菌体を集めた。得られた菌体を10mg/mlの濃度にリゾチームを含む緩衝液[25mMトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、10mMのEDTA、50mMグルコース]20m

1に懸濁し、37℃で1時間反応させた。反応液にアルカリーSDS液 [0.2N NaOH、1% (W/V) SDS] 40mlを添加し、緩やかに混和して室温にて15分間静置した。次に、この反応液に酢酸カリウム溶液 [5M酢酸カリウム溶液60ml、酢酸11.5ml、蒸留水28.5mlの混合液]30mlを添加し、充分混和してから氷水中に15分間静置した。

【0065】溶菌物全量を遠心管に移し、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、上澄液を得た。

【0066】これに等量のフェノールークロロホルム液 (フェノール:クロロホルム=1:1混和液)を加え懸 濁した後、遠心管に移し、室温下で5分間、15,000×gの遠心分離にかけ、水層を回収した。水層に2倍量のエタノールを加え、−20℃で1時間静置後、4℃で10分間、15,000×gの遠心分離にかけ、沈澱を回収した。

【0067】沈澱を減圧乾燥後、TE緩衝液 [トリス10mM、EDTA 1mM; HClにてpH8.0に調整] 2mlに溶解した。溶解液に塩化セシウム溶液 [5倍濃度のTE緩衝液100mlに塩化セシウム170gを溶解させた液] 15mlと10mg/mlエチジウムブロマイド溶液1mlを加えて、密度を1.392g/mlに合わせた。この溶液を12℃で42時間、116,000×gの遠心分離を行った。

【0068】プラスミドpBY503は紫外線照射により遠心管内で下方のパンドとして見い出される。このパンドを注射器で遠心管の側面から抜きとることにより、プラスミドpBY503を含む分回液を得た。

【0069】次いでこの分画液を等量のイソアミルアルコールで4回処理してエチジウムプロマイドを抽出除去し、その後にTE緩衝液に対して透析を行った。このようにして得られたプラスミドpBY503を含む透析液に3M酢酸ナトリウム溶液を最終濃度30mMに添加した後、2倍量エタノールを加え、-201時間静置した。この溶液を $15,000\times g$ の遠心分離にかけてDNAを沈降させ、プラスミドpBY503を $50\mu g$ 得た。

【0070】(B) <u>プラスミドベクターpCRY30</u> の作成

プラスミドpHSG298 (宝酒造製) 0.5 μgに制限酵素Sall (5 units) を37℃1時間反応させ.

プラスミドDNAを完全に分解した。

【0071】前配(A)項で調製したプラスミドpBY  $50302\mu$ gに制限酵素XhoI(1unit)を37 で30分間反応させ、プラスミドDNAを部分分解した。両者のプラスミドDNA分解物を混合し、制限酵素を不活性化するために65 で10 分間加熱処理した後、該失活溶液中の成分が最終濃度として各々50 mM トリス緩衝液pH7.6、10 mM MgCl $_2$ 、10 m Mジチオスレイトール、1 mM ATP及びT4 DNA リガーゼ 1 unit になるように各成分を強化し、16 で 15 時間保湿した。この溶液を用いてエシェリヒア・コリ JM109コンピテントセル(宝酒造製)を形質転換した。

【0072】形質転換株は30μg/ml (最終濃度)のカナマイシン、100μg/ml (最終濃度)のIPTG (イソプロピルーβーDーチオガラクトピラノシド)100μg/ml (最終濃度)のXーgal (5ープロモー4ークロロー3ーインドリルーβーDーガラクトピラノシド)を含む上培地 (トリプトン10g、酵母エキス5g、NaCl 5g及び蒸留水1l、pH7.2)で37℃にて24時間培養し、生育株として得られた。これらの生育株のうち、白いコロニーで生育してきたものを選択し、各々プラスミドをアルカリーSDS法[T. Maniatis, E.F. Fritsch, J. Sambrook, "Molecular cloning" (1982) p90~91参照]により抽出した。

【0073】その結果、プラスミドpHSG298のSalI部位にプラスミドpBY503由来の約4.0kbの断片が挿入されたプラスミドpHSG298-oriが得られた。

【0074】次に同様の方法を用い、前記(A)項で得られたプラスミドpBY503DNAを制限酵素KpnI及びEcoRlにて処理して得られる約2.1kbのDNA断片を上記プラスミドpHSG298-oriのKpnI及びEcoRl部位にクローニングし、プラスミドベクターpCRY30を調製した。

# 【0075】実施例4

プラスミド p C R Y 3 0 ー A K の作成及びコリネ型細菌への導入

実施例1の(C)項で得られたプラスミド $pHSG399-AK5\mu$ gを制限酵素EcoRI-NruIを各5units 用い、37℃で1時間反応させ分解したものと、BamHIリンカー(宝酒造より市販) $1\muI$ を混合し、50mMトリス級衝液(pH7.6)、10mM ジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgC  $1_2$ およびT4 DNAリガーゼ 1unit の各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ結合させた。

【0076】このDNAを制限酵素BamHI 3unitsを用い37℃で1時間反応させ分解したものと、実施例3の(B)項で得られたプラスミドpCRY30 1μgを制限酵素BamHI 1unitを用い、37℃で1時間反応させ分解したものを混合し、50mMトリス級衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl₂およびT4 DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ結合させた。このプラスミドを用いて、前記方法に従い前記エシエリヒア・コリCGSC5074株を形質転換し、カナマイシン50μg/mlを含む選択培地[K₂HPO47g、KH₂PO42g、(NH4)2SO41g、MgSO4・7H2O0.1g、グルコース20g及び寒天16gを蒸留水11に溶解]に強抹した。

【0077】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、プラスミドpCRY30の長さ8.6kbのDNA断片に加え、大きさ1.7kbの挿入DNA断片が認められた。

【0078】上記の如く調製されたプラスミドDNAを、コリネ型細菌へ形質転換した。

【0079】形質転換は、電気パルス法を用いて次のとおり行った。

【0080】プレビバクテリウム・フラバムM J-23 3 (FERM BP-1497) プラスミドpBY50 2除去株を100mlの前記A培地で対数増殖初期まで 培養し、ペニシリンGを1ユニット/mlになるように 添加して、さらに2時間振盪培養し、遠心分離により菌 体を集め、菌体を20mlのパルス用溶液(272mM Sucrose, 7 mM KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>, 1 mM MgCl<sub>2</sub>; p H7.4) にて洗浄した。さらに菌体を遠心分離して集 め、5mlのパルス用溶液に懸濁し、0.75mlの細 胞と、前記で得られたプラスミドDNA溶液50μ1と を混合し、水中にて20分間静置した。ジーンパルサー (バイオラド社製)を用いて、2500ボルト、25<sub>µ</sub> FDに設定し、パルスを印加後氷中に20分間静置し た。全量を3mlの前記A培地に移し30℃にて1時間 培養後、カナマイシン15μg/ml (最終濃度) を含 む前記A寒天培地に植菌し30℃で2~3日間培養し た。出現したカナマイシン耐性株より、前記実施例3 (A) 項に記載の方法を用いてプラスミドを得た。この プラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大き

さを測定した。その結果を下記の表3に示す。

[0081]

【表3】

表3 プラスミドpCRY30-AK

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(kb)
EcoRI	2	8.6、1.7
BamHI	1	10.4

上記制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpCR Y30-AKと命名した。

【0082】なお、プラスミドpCRY30-AKにより形質転換されたプレビバクテリウム・フラバムMJ233-AKは、茨城県つくば市東1丁目1番3号の工業技術院微生物工業技術研究所に、平成3年12月16日付で:微工研菌寄第12658号(FERM P-12658)として寄託されている。

#### 【0083】実施例5

プラスミドpCRY30-AKの安定性

前記のA培地100mlを500ml容三角フラスコに分注し、120℃で15分間滅菌処理したものに、実施例4で得た形質転換株プレビバクテリウム・フラバムMJ233-AKを植菌し、30℃にて24時間振盪培養を行った後、同様にして調製したA培地100mlを500ml容三角フラスコに分注し、120℃で15分間滅菌したものに、1ml当たり50cellsの割合になるように植継し、同じく30℃にて24時間振盪培養を行った。次に遠心分離して集菌し、菌体を洗浄後、カナマイシンを15μg/mlの割合で添加したA培地及び無添加のA培地を用いて調製した平板培地に一定量塗抹し、30℃にて1日培養後生育コロニーをカウントした。

【0084】この結果、カナマイシン添加および無添加 培地に生育したコロニーは同数であること、さらに A 培地生育コロニーは全てカナマイシン添加培地に生育すること、すなわち該プラスミドの高度の安定性を確認した。

## 【0085】実施例6

Lーリジンの生産

培地(尿素 0.4%、硫酸アンモニウム 1.4%、KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>0.05%、K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>0.05%、MgSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O 0.05%、CaCl<sub>2</sub>·2H<sub>2</sub>O 2ppm、FeSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O 2ppm、MnSO<sub>4</sub>·4~6H<sub>2</sub>O 2ppm、ZnSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O 2ppm、NaCl 2ppm、ビオチン200μg/l、チアミン・HCl 100μg/l、カザミノ酸0.1%、酵母エキス0.1%)100mlを500ml容三角フラスコに分注、滅菌(滅菌後 pH7.0)した後プレビバクテリウム・フラバム(Brevibacterium flavum)MJ233-AK(FERM P-12658号)を植菌し、無菌的にグルコースを5g/lの濃度になるように加え、30℃にて2日間振盪培養を行った。

【0086】次に、本培養培地(グルコース5%、硫酸アンモニウム2.3%、KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>0.05%、K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>0.05%、K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>0.05%、FeSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O 20ppm、MnSO<sub>4</sub>・4~6H<sub>2</sub>O 20ppm、ビオチン200μg/l、チアミン・HCl100μg/l、カザミノ酸0.3%、酵母エキス0.3%)の1000mlを21容通気撹拌槽に仕込み、滅菌(120℃、20分間)後、前記前培養物の20mlを添加して、回転数1000rpm、通気量lvvm、温度33℃、pH7.6にて24時間培養を行った。

【0087】培養終了後、培養物500mlから遠心分離にて集菌後、脱塩蒸留水にて2度洗浄した菌体を反応液 [(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>2g/l;KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>0.5g/l;KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>0.5g/l;KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>0.5g/l;MgSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O0.5g/l;FeSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O20ppm;MnSO<sub>4</sub>・4~6H<sub>2</sub>O20ppm;チアミン塩酸塩100μg/l;pH7.6]の1000mlに懸濁後、該懸濁液を21容通気撹拌槽に仕込み、グルコース9gを添加して、回転数300rpm、通気量0.1vvm、温度33℃、pH7.6にて24時間反応を行った。

【0088】反応終了後、遠心分離(4000 r p m、 15分間、4℃)にて除菌した上清液中のLーリジンを 定量した。その結果、上清液中のLーリジン生成量は、 1.5g/lであった。

【0089】この反応終了後の培養液500mlを、強酸性陽イオン交換樹脂(H<sup>+</sup>型)のカラムに通してLーリジンを吸着させ、水洗後、0.5Nアンモニア水で溶出させた後、Lーリジン画分を濃縮し、冷エタノールでLーリジンの結晶を折出させた。その結果、400mgのLーリジン結晶を得た。

【0090】また、比較例として、同様の条件にて、ブレビバクテリウム・フラバム (Brevibacterium flavum) MJ-233 (FERM BP-1497) を培養し、同様の条件にて反応させた後上清液中のL-リジンを定量した。その結果、上清液液中のL-リジン生成量は0.6g/1であった。

[0091]

[化5]

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のアスパルトキナーゼをコードする遺伝 子を含むDNA断片の制限酵素による切断点地図。

【図2】大きさが約1.7kbの本発明DNA断片の塩

【化2その2】

Val Ala Leu V	Val Val Gln	Lys Tyr Gly	Gly Ser Ser	Leu Glu Ser Ala
1	5		10	15
Glu Arg Ile /	Arg Asn Val	Ala Glu Arg	lle Val Ala	Thr Lys Lys Ala
	20	25		30
Gly Asn Asn V	Val Val Val	Val Cys Ser	Ala Wet Gly	Asp Thr Thr Asp
35		40		45
Glu Leu Leu (	Glu Leu Ala	Ala Ala Val	Asn Pro Val	Pro Pro Ala Arg
50		55	60	
Glu Net Asp N	Met Leu Leu	Thr Ala Gly	Glu Arg Ile	Ser Asn Ala Leu
65	70		75	80
Val Ala Net A	Ala Ile Glu	Ser Leu Gly	Ala Glu Ala	Gln Ser Phe Thr
	85		90	95
Gly Ser Gln A	Na Gly Val	Leu Thr Thr	Glu Arg His	Gly Asn Ala Arg
		105		110
Ile Val Asp V	al Thr Pro	Gly Arg Val	Arg Glu Ala	Leu Asp Glu Gly
115		120		125
Lys Ile Cys I	lle Val Ala	Gly Phe Gln	Gly Val Asn	Lys Glu Thr Arg
130		135	140	
Asp Val Thr T	Thr Leu Gly	Arg Gly Gly	Ser Asp Thr	Thr Ala Val Ala
145				

Leu	Ala	Ma	Ala	Lcu	Asn	Ala	Asp	Val	Cys	Glu	He	Tyr	Ser	Asp	Val
				165					170					175	
Asp	Gly	Val	Tyr	Thr	Ala	Asp	Pro	Arg	Ile	Val	Pro	Asn	Ala	G1n	Lys
			175					180					185		
Leu	Glu	Lys	Leu	Ser	Phe	Glu	Glu	Net	Leu	Glu	Leu	Ala	Ala	Val	Gly
		190					195					200			
Ser	Lys	He	Leu	Val	Leu	Arg	Ser	Val	Glu	Tyr	Ala	۸rg	Лla	Phe	Asn
	205					210					215				
Val	Pro	Leu	Årg	Val	Arg	Ser	Ser	Tyr	Ser	Asn	Asp	Pro	Gly	Thr	Leu
220					225					230					235
He	Ala	Gly	Ser	Net	Glu	Asp	Ile	Pro	Val	Glu	Glu	Ala	Val	Leu	Thr
				240					245					250	
Gly	Val	Ala	Thr	Asp	Lys	Ser	Glu	Ala	Lys	Val	Thr	Val	Leu	Gly	Ile
			255					260					265		
Ser	Asp	Lys	Pro	Gly	Glu	Ala	Ala	Lys	Val	Phe	Arg	Ala	Leu	Ala	Åsр
		270					275					280			
Ala	Glu	He	Asn	lle	Asp	Net	Val	Leu	Gln	Asn	Val	Ser	Ser	Val	Glu
	285					290					295				
Asp	Gly	Thr	Thr	Asp	Ile	Thr	Phe	Thr	Cys	Pro	٨rg	Ser	Asp	Gly	Arg
300					305					310					315

-12-

【化2その3】

Arg Ala Met Glu IIe Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala Gly Net Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Net Glu Ala Leu Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr Ala Gly Thr Gly Arg

【化3その1】

# [配列]

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 1 5 10 15 GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala 20 25 GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Cys Ser Ala Net Gly Asp Thr Thr Asp 35 40 45 GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT COC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 50 55 60 GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Net Asp Net Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 65 70 75 80 GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Net Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr

GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC [4 $\pm$ 3  $\pm$ 02]

90

95

85

Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg llis Gly Asn Ala Arg 100 105 110 ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 120 125 115 AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 135 140 130 GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 155 160 145 150 TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 170 175 165 GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 180 175 185 CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC

【化3その3】

Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Net Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 190 200 195 TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn 205 210 215 GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 220 225 230 235 ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC Ile Ala Gly Ser Net Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 240 245 250 GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile 255 260 265 TCC GAT AAG OCA GGC GAG GCT GOG AAG GTT TTC CGT GCG TTG GCT GAT Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp 270 275 280 GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA Ala Glu Ile Asn Ile Asp Net Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu 285 290 295

【化3その4】

GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 305 310 300 CCT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 330 320 325 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GGC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 345 340 335 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Net Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Net Glu Ala Leu 350 355 360 CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TOO ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 365 370 375 ATT TOO GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala 385 390 380 400 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT 【化3その5】 Lev His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr 405 410 415 GCA GGC ACC GGA CGC Ala Gly Thr Gly Arg 420

-17-

【化4その1】

# [配列]

CTG CCC CTG CTC CTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCG Val Ala Leu Val Val Gin Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala 1 10 15 GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg Ile Arg Asn Val Ala Glu Arg Ile Val Ala Thr Lys Lys Ala 20 25 30 GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TOC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp 35 40 45 GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 50 55 **60** GAN ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG OGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Met Asp Net Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 65 70 75 80 GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Het Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 85 90 95

GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC [1 $\pm$ 4 $\pm$ 0 $\pm$ 2]

Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg liis Gly Asn Ala Arg 105 110 100 ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC Ile Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 120 125 115 AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 135 140 130 GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 150 155 160 145 TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 170 175 165 GAC GOC GTG TAC ACC GCT GAC COG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 180 185 175 CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Met Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 200 190 195

【化4その3】

TCC AAG ATT TTG CTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys Ile Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn 210 215 205 CTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 225 230 220 ATT GCC GGC TCT ATG GAG GAT ATT CCT GTG GAA GAA GCA GTC CTT ACC Ile Ala Gly Ser Met Glu Asp Ile Pro Val Glu Glu Ala Val Leu Thr 245 250 240 GGT GTC GCA ACC GAC AAG TCC GAA GCC AAA GTA ACC GTT CTG GGT ATT Gly Val Ala Thr Asp Lys Ser Glu Ala Lys Val Thr Val Leu Gly Ile 255 260 265 TOC GAT AAG CCA GGC GAG GCT GCG AAG GTT TTC CGT GCG TTC GCT GAT Ser Asp Lys Pro Gly Glu Ala Ala Lys Val Phe Arg Ala Leu Ala Asp 280 270 275 GCA GAA ATC AAC ATT GAC ATG GTT CTG CAG AAC GTC TCC TCT GTG GAA Ala Glu Ile Asn lle Asp Net Val Leu Gln Asn Val Ser Ser Val Glu 295 285 290

GAC GGC ACC ACC GAC ATC ACG TTC ACC TGC CCT CGC TCT GAC GGA CGC [(1): 4  $\pm \sigma$  4 ]

Asp Gly Thr Thr Asp Ile Thr Phe Thr Cys Pro Arg Ser Asp Gly Arg 310 315 305 300 CGT GCG ATG GAG ATC TTG AAG AAG CTT CAG GTT CAG GGC AAC TGG ACC Arg Ala Met Glu Ile Leu Lys Lys Leu Gln Val Gln Gly Asn Trp Thr 325 330 320 AAT GTG CTT TAC GAC GAC CAG GTC GOC AAA GTC TCC CTC GTG GGT GCG Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala 340 335 345 GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG Gly Net Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Net Glu Ala Leu 350 355 360 CCC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu Ile Ser Thr Ser Glu Ile Arg 375 370 365 ATT TOO GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA Ile Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Arg Ala 380 385 390 400 CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Vyr 405 410 415 【化4その5】 【化5その1】

GCA GGC ACC GGA CGC

Ala Gly Thr Gly Arg

420

配列番号:1

配列の長さ:1263

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:Genomic DNA

起源

生物名: ブレビバクテリウム フラバム

株名: ¥J233

配列の特徴

特徴を表す記号: peptide

存在位置:1-1263

特徴を決定した方法:P

配列

GTG GCC CTG GTC GTA CAG AAA TAT GGC GGT TCC TCG CTT GAG AGT GCC Val Ala Leu Val Val Gln Lys Tyr Gly Gly Ser Ser Leu Glu Ser Ala

1

5

10

15

GAA CGC ATT AGA AAC GTC GCT GAA CGG ATC GTT GCC ACC AAG AAG GCT Glu Arg lie Arg Asn Val Ala Glu Arg lie Val Ala Thr Lys Lys Ala

20

25

30

【化5その2】

GGA AAT AAT GTC GTG GTT GTC TGC TCC GCA ATG GGA GAC ACC ACG GAT Gly Asn Asn Val Val Val Val Cys Ser Ala Met Gly Asp Thr Thr Asp 35 GAG CTT CTA GAA CTT GCT GCG GCA GTG AAT CCC GTT CCG CCA GCT CGT Glu Leu Leu Glu Leu Ala Ala Ala Val Asn Pro Val Pro Pro Ala Arg 55 60 50 GAA ATG GAT ATG CTC CTG ACT GCT GGT GAG CGT ATT TCT AAC GCT CTC Glu Met Asp Met Leu Leu Thr Ala Gly Glu Arg Ile Ser Asn Ala Leu 70 75 80 65 GTC GCC ATG GCT ATT GAG TCC CTG GGT GCA GAG GCT CAA TCT TTC ACG Val Ala Net Ala Ile Glu Ser Leu Gly Ala Glu Ala Gln Ser Phe Thr 90 95 85 GGT TCT CAG GCT GGT GTG CTC ACC ACC GAG CGT CAC GGA AAC GCA CGC Gly Ser Gln Ala Gly Val Leu Thr Thr Glu Arg His Gly Asn Ala Arg 100 105 110 ATT GTT GAT GTC ACT CCA GGT CGT GTG CGT GAA GCA CTC GAT GAG GGC lle Val Asp Val Thr Pro Gly Arg Val Arg Glu Ala Leu Asp Glu Gly 115 120 125

AAG ATC TGC ATT GTT GCT GGT TTC CAG GGT GTC AAT AAG GAA ACC CGC [化5その3]

Lys Ile Cys Ile Val Ala Gly Phe Gln Gly Val Asn Lys Glu Thr Arg 140 130 135 GAT GTC ACC ACG TTG GGT CGC GGT GGT TCT GAT ACC ACT GCA GTT GCA Asp Val Thr Thr Leu Gly Arg Gly Gly Ser Asp Thr Thr Ala Val Ala 150 155 145 TTG GCA GCT GCT CTG AAC GCT GAT GTG TGT GAG ATT TAC TCA GAT GTT Leu Ala Ala Ala Leu Asn Ala Asp Val Cys Glu Ile Tyr Ser Asp Val 170 175 165 GAC GGC GTG TAC ACC GCT GAC CCG CGC ATC GTT CCT AAT GCT CAG AAG Asp Gly Val Tyr Thr Ala Asp Pro Arg Ile Val Pro Asn Ala Gln Lys 180 185 175 CTG GAA AAG CTC AGC TTC GAA GAA ATG CTG GAA CTT GCT GCT GTT GGC Leu Glu Lys Leu Ser Phe Glu Glu Net Leu Glu Leu Ala Ala Val Gly 190 195 200 TCC AAG ATT TTG GTG CTA CGC AGT GTT GAA TAC GCT CGT GCA TTC AAT Ser Lys IIe Leu Val Leu Arg Ser Val Glu Tyr Ala Arg Ala Phe Asn 215 205 GTG CCA CTT CGC GTA CGC TCG TCT TAT AGC AAT GAT CCC GGC ACT TTG Val Pro Leu Arg Val Arg Ser Ser Tyr Ser Asn Asp Pro Gly Thr Leu 220 225 230 235

-24-

【化5その4】

ATT	GCC	GGC	TCT	ATG	GAG	GAT	TTA	CCT	GTG	GAA	GAA	GCA	GTC	CTT	VCC
He	Ala	Giy	Ser	Met	Glu	Лsp	I le	Pro	Val	Glu	Glu	Ala	Val	Leu	Thr
				240					245					250	
GCT	GTC	GCA	ACC	GAC	AAG	TCC	GAA	CCC	AAA	GTA	ACC	GTT	CTG	GCT	ATT
Gly	Yal	Ala	Thr	Asp	Lys	Ser	Glu	Ala	Lys	Val	Thr	Val	Leu	Gly	He
			255					260					265		
TCC	GAT	AAG	CCA	GGC	GAG	6C1	GCG	AAG	GTT	TTC	CGT	GCG	TTG	GCT	GAT
Ser	Asp	Lys	Pro	Gly	Glu	Ala	Ala	Lys	Val	Phe	Arg	Ala	Leu	Ala	Asp
		270					275					280			
GCA	GAA	ATC	AAC	ATT	GAC	ATG	GTT	CTG	CAG	AAC	CTC	TCC	TCT	GTG	GAA
Ala	Glu	He	Asn	Ile	Лsр	Net	Val	Leu	G1n	Asn	Val	Ser	Ser	Val	Glu
	285					290					295				
GAC	GGC	ACC	ACC	GAC	ATC	ACG	TTC	ACC	TGC	CCT	CGC	TCT	GAC	GGA	CCC
Asp	Gly	Thr	Thr	Asp	Ile	Thr	Phe	Thr	Cys	Pro	Arg	Ser	Asp	Gly	Arg
300					305					310					315
CGT	GCG	ATG	GAG	ATC	TTG	AAG	AAG	CTT	CAG	GTT	CAG	GGC	AAC	TGG	ACC
Arg	Ala	Net	Glu	He	Leu	Lys	Lys	Leu	G1n	Val	G1 n	Gly	Asn	Trp	Thr
				320					325					330	
AAT	CTG	CTT	TAC	GAC	GAC	CAG	GTC	GGC	AAA	GTC	TCC	стс	GTG	GGT	GCG

【化5その5】

-25-

Asn Val Leu Tyr Asp Asp Gln Val Gly Lys Val Ser Leu Val Gly Ala
335 340 345

GGC ATG AAG TCT CAC CCA GGT GTT ACC GCA GAG TTC ATG GAA GCT CTG
Gly Net Lys Ser His Pro Gly Val Thr Ala Glu Phe Net Glu Ala Leu

350 355 360

370

CGC GAT GTC AAC GTG AAC ATC GAA TTG ATT TCC ACC TCT GAG ATC CGC Arg Asp Val Asn Val Asn Ile Glu Leu lle Ser Thr Ser Glu Ile Arg

ATT TCC GTG CTG ATC CGT GAA GAT GAT CTG GAT GCT GCA CGT GCA

11e Ser Val Leu Ile Arg Glu Asp Asp Leu Asp Ala Ala Ala Arg Ala

380 385 390 400

CTG CAT GAG CAG TTC CAG CTG GGC GGC GAA GAC GAA GCC GTC GTT TAT
Leu His Glu Gln Phe Gln Leu Gly Gly Glu Asp Glu Ala Val Val Tyr

405 410 415

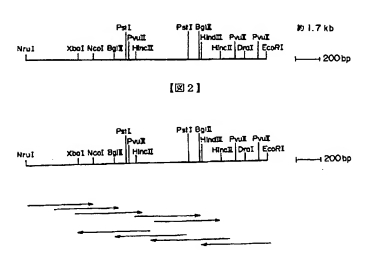
375

GCA GGC ACC GGA CGC
Ala Gly Thr Gly Arg

365

420

【図1】



# フロントページの続き

(72)発明者 湯川 英明

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号三 菱油化株式会社筑波総合研究所内